

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(43) 国際公開日
2002年2月21日 (21.02.2002)

PCT

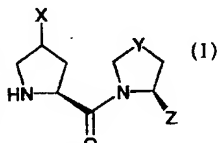
(10) 国際公開番号
WO 02/14271 A1

- (51) 国際特許分類7:
401/14, 417/14, 498/04, 487/04, A61K 31/401, 31/454,
31/4439, 31/427, 31/4709, 31/5377, 31/438, 31/496,
31/506, 31/517, 31/5025, 31/551, A61P 43/00, 3/10, 3/04,
31/18, 35/04, 17/00, 13/08, 1/02, 37/06
- (21) 国際出願番号: PCT/JP01/06906
- (22) 国際出願日: 2001年8月10日 (10.08.2001)
- (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ:
特願2000-243217 2000年8月10日 (10.08.2000) JP
特願2000-400296 2000年12月28日 (28.12.2000) JP
- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): ウエルファイド株式会社 (WELFIDE CORPORATION)
[JP/JP]; 〒541-0046 大阪府大阪市中央区平野町二丁目6番9号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
(75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 北嶋 浩 (KITAJIMA, Hiroshi) [JP/JP]; 坂下 弘 (SAKASHITA, Hiroshi) [JP/JP]; 赤星文彦 (AKAHOSHI, Fumihiro) [JP/JP]; 林 義治 (HAYASHI, Yoshiharu) [JP/JP]; 〒573-1153 大阪府枚方市招提大谷二丁目25番1号 ウエルファイド株式会社 創薬研究所内 Osaka (JP).
- (74) 代理人: 高島 一 (TAKASHIMA, Hajime); 〒541-0044 大阪府大阪市中央区伏見町四丁目2番14号 藤村大和生命ビル Osaka (JP).

[統葉有]

(54) Title: PROLINE DERIVATIVES AND USE THEREOF AS DRUGS

(54) 発明の名称: プロリン誘導体及びその医薬用途

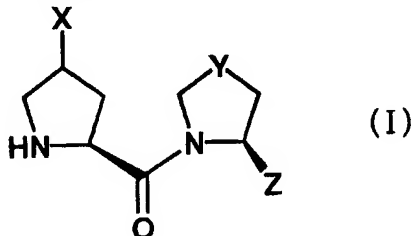


(57) Abstract: The invention aims at providing compounds which exhibit therapeutic effects through the inhibition of DPP-IV and are satisfactory as drugs. The invention has been accomplished by finding that γ -substituted proline derivatives of the general formula (I) exhibit potent DPP-IV inhibitory activities and improving the same in stability. [In the general formula, each symbol is as defined in the description.]

(57) 要約:

本発明目的はDPP-IV阻害作用による治療効果を有し、医薬品として満足できる化合物を提供することにある。

本発明者らは、式(I)



[式中、各記号は明細書中に記載のとおりである。]

で表されるプロリンの γ 位に置換基を導入した誘導体が強力なDPP-IV阻害作用を有する事を見出し、さらに安定性を高めることにより本発明を完成した。

WO 02/14271 A1



- (81) 指定国(国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
- (84) 指定国(広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許
添付公開書類:
— 國際調査報告書
2 文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイドノート」を参照。

明細書

プロリン誘導体及びその医薬用途

発明の属する技術分野

本発明は、ジペプチジルペプチダーゼIV (DPP-IV) 阻害作用を示し、糖尿病、肥満、HIV感染、癌転移、皮膚病、前立腺肥大症、歯根膜炎又は自己免疫疾患等の治療又は予防に有用なプロリン誘導体又はその塩に関する。

技術背景

DPP-IVはN末端から2番目にプロリン（アラニン、ヒドロキシプロリンでもよい）を有するアミノ酸配列を認識し、ジペプチドXaa-Proを産生するセリンプロテアーゼである（Xaaは任意のアミノ酸、ProはL-プロリンを示す）。DPP-IVは、哺乳動物組織中に広く分布し、特に血液、腎臓、腸管上皮及び胎盤に存在することが知られている。

哺乳動物におけるDPP-IVの生理学的役割は完全には解明されていないが、神経ペプチドの分解〔ヘイマン (Heymann) 等、FEBSレターズ (FEBS Letters) 第91巻、360-364頁 (1978)〕、T細胞の活性化〔ショーン (Schon) 等、バイオメディカ・バイオキミカ・アクタ (Biomedica Biochimica Acta) 第44巻、K9-K15頁 (1985)〕、転移性腫瘍細胞の内皮への接着〔ジョンソン (Johnson) 等、ジャーナル・オブ・セル・バイオロジー (Journal of Cell Biology)、第121巻、1423-1432頁 (1993)〕、HIVウイルスのリンパ球への侵入〔カレバウト (Callebaut) 等、サイエンス (Science) 第262巻、2045-2050頁 (1993)〕等の広範囲にわたる生体機能に関与することが明らかにされつつある。なかでも、強力なインスリン分泌能を有し食後の血糖値調節を担う生体内物質グルカゴン様ペプチド (GLP-1) を不活性化する酵素としてのDPP-IVの役割が注目されている〔デアコン (Deacon) 等、ジャーナル・オブ・クリニカル・エンドocrinology・アンド・メタボリズム (Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism)〕。

、第80巻、952-957頁(1995)]。

GLP-1は生体内においては数分で代謝されることが知られている。その中でも特にDPP-IVによる代謝は重要であり、GLP-1を速やかに切断して不活性型GLP-1を産生する〔デアコン(Deacon)等、American Journal of Physiology)、第271巻、E458-E464頁(1996)]。加えて、この不活性型GLP-1がGLP-1レセプターに対し拮抗作用することから、GLP-1の生理的作用がさらに減弱化すると考えられている〔ヌーゼン(Knudsen)等、European Journal of Pharmacology)、第318巻、429-435頁(1996)]。したがって、DPP-IV阻害によりGLP-1の分解を抑制する方法はGLP-1作用増強のアプローチとして最良と考えられる。すなわち、DPP-IV阻害薬はインスリン非依存型糖尿病(2型糖尿病)患者にとって、遷延性低血糖などの副作用を伴わずに食後高血糖を是正するための優れた治療方法になり得るものと期待されている。

DPP-IV阻害薬に関する特許出願には以下のようなものがある。

特表平9-509921号公報には(S)-2-シアノ-1-L-プロリンピロリジン誘導体が開示されている。これにおいて開示された化合物のL-プロリン部分に相当するL- α -アミノ酸は疎水性側鎖を有する事を特徴とする。

また、WO 99/61431公報には天然アミノ酸とチアゾリジン又はビロリジンからなる化合物がDPP-IV阻害作用を示すことが記載されている。

発明の開示

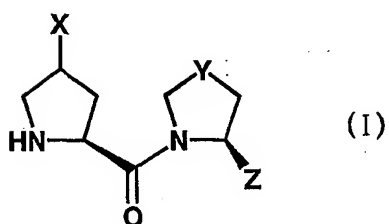
現在までに多くのDPP-IV阻害薬が報告されているが〔オウガスチンス(Augustyns)等、カレント・メディシナル・ケミストリー(Current Medicinal Chemistry)、第6巻、311-327頁(1999)]、いずれの化合物も、阻害活性、生体内における安定性及び安全性が十分とは言えず、医薬品として満足出来るものではない。したがって、DPP-IV阻害作用による治療効果を有し、医薬品として満足できる化合物の開発

が望まれている。

本発明者らは、上記の点に鑑み新規DPP-IV阻害薬の開発を目的とし鋭意検討を行った。その結果、本発明者らは、プロリンの γ 位に置換基を導入した誘導体が強力なDPP-IV阻害作用を有する事を見出し、さらに安定性を高めて本発明を完成した。

すなわち、本発明は以下の化合物に関する。

(1) 一般式 (I)



[式中、Xは $-NR^1R^2$ (R^1 、 R^2 は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、又は互いに結合して1~2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよく、また、このヘテロサイクルはスピロ環でもよい。)、 $-NR^3COR^4$ (R^3 、 R^4 は、同一又は異なっていてもよく、それ各自立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)、 $-NR^5CONR^6R^7$ または $-NR^5CH_2NR^6R^7$ (R^5 、 R^6 、 R^7 は、同一又は異なっていてもよく、それ各自立して水素原子、アルキル、アシル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、又は R^6 、 R^7 は互いに結合して1~2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。)、 $-NR^8$

SO_2R^9 (R^8 、 R^9 は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)、 $-\text{OR}^{10}$ 又は $-\text{OCOR}^{11}$ (R^{10} 、 R^{11} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)を示し、

YはCH₂、CH-OH、S、S=O又はSO₂を示し、

Zは水素原子又はシアノを示す。

なお、上記基のうち、アルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル及びヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。】で示されるL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

(2) 一般式 (I) のXが下式



〔式中、

は単結合又は二重結合を示し、

R^{12} はアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、 $-NR^{14}R^{15}$ 、 $-OR^{16}$ 、 $-COR^{17}$ 、 $-CO_2R^{18}$ 、 $-CONR^{19}R^{20}$ 又は $-SO_2R^{21}$ (R^{14} 、 R^{15} 、 R^{16} 、 R^{17} 、 R^{18} 、 R^{19} 、 R^{20} 及び R^{21} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル又はハロアルキルを示すか、又は R^{14} と R^{15} 、 R^{19} と R^{20} はそれぞれ互いに結合して1～2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを

形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。) を示し、

R^{13} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示し、 m は 1 又は 2 を示し、

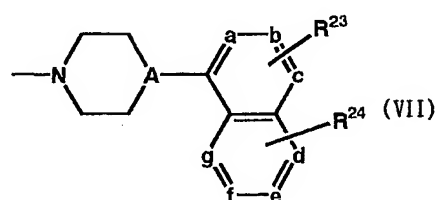
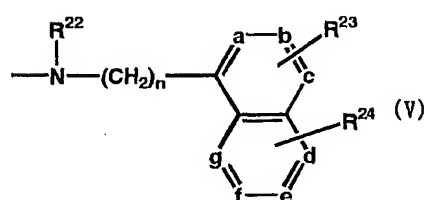
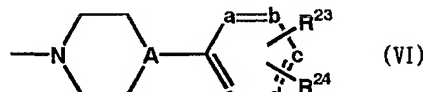
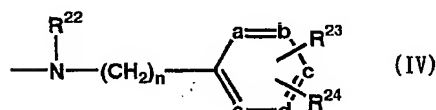
A は炭素原子又は窒素原子を示す。

ただし、i) A が炭素原子を示す場合、A は水酸基、カルボキシル又はアルコキシカルボニルで置換されていても良い。また、ii) A が窒素原子を示す場合、

は単結合を示す。

なお、上記基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル及びヘテロサイクルはそれぞれ置換基を有していてもよい。) から選ばれる置換基である前記(1)に記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

(3) 一般式(I)のXが下式



[式中、 R^{22} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示し、

R^{23} 、 R^{24} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル

、ハロゲン、ハロアルキル、シアノ、ニトロ、 $-NR^{25}R^{26}$ 、 $-NHSO_2R^{27}$ 、 $-OR^{28}$ 、 $-COOR^{29}$ 、 $-CONHSO_2R^{30}$ 、 $-SO_2OR^{31}$ 、 $-SO_2R^3$ ²又は $-CONR^{33}R^{34}$ (R^{25} 、 R^{26} 、 R^{27} 、 R^{28} 、 R^{29} 、 R^{30} 、 R^{31} 、 R^{32} 、 R^{33} 及び R^{34} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル又はハロアルキルを示すか、又は R^{25} と R^{26} 、 R^{33} と R^{34} はそれぞれ互いに結合して1～2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。)を示し、

a、b、c、d、e、f、gは全て炭素原子であるか、又は、いずれか1つ又は2つが窒素原子で残りが炭素原子を示し、

nは0、1、2又は3を示し、

Aは炭素原子又は窒素原子を示す。

ただし、Aが炭素原子を示す場合、Aは水酸基、カルボキシル又はアルコキシカルボニルで置換されていても良い。

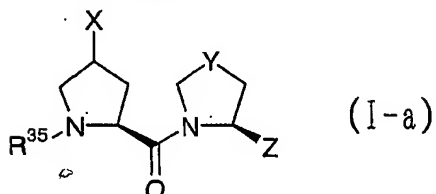
なお、上記基のうち、アルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、ヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。]から選ばれる置換基で示される前記(1)又は(2)のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

(4) 一般式(I)においてXの結合している不斉炭素がS配置で表され、Xが式(VI)又は(VII)の基であり、 R^{23} 、 R^{24} がそれぞれ同一又は異なってニトロ、シアノ、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、ハロゲン又はハロアルキルであり、Yが硫黄原子であり、Zが水素原子である前記(1)から(3)のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

(5) 一般式(I)においてXが水酸基、置換基を有していてもよいフェニルアミノ、置換基を有していてもよい2-ピリジルアミノ、置換基を有していてもよ

い3-ピリダジニルアミノ、置換基を有していてもよい2-ピリミジニルアミノであり、Xが結合している不斉炭素がS配置で表される前記(1)に記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

(6) 一般式(I-a)

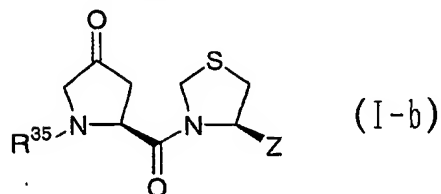


[式中、Xは $-NR^1R^2$ (R^1 、 R^2 は同一又は異なっていてもよく、それ各自立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、又は互いに結合してヘテロサイクルを形成してもよく、1~2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよく、またこのヘテロサイクルはスピロ環でもよい。)、 $-NR^3COR^4$ (R^3 、 R^4 は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)、 $-NR^5CONR^6R^7$ または $-NR^5CH_2C(H_2NR^6R^7)$ (R^5 、 R^6 、 R^7 は同一又は異なっていてもよく、それ各自立して水素原子、アルキル、アシル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、又は R^6 、 R^7 は互いに結合してヘテロサイクルを形成してもよく、1~2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。)、又は $-NR^8S$ O_2R^9 (R^8 、 R^9 は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)を示し、Yは CH_2 、 $CH-OH$ 、S、 $S=O$ 又は SO_2 を示し、Zは水素原子又はシアノを示し、 R^{35} は $-COR^{41}$ (R^{41} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアル

キルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。) 又は $-COOR^{42}$ (R^{42} はアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。) を示す。なお、上記基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、ヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。]

で表される化合物。

(7) 一般式 (I-b)



[式中、Zは水素原子又はシアノを示し、 R^{35} は $-COR^{41}$ (R^{41} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。) 又は $-COOR^{42}$ (R^{42} はアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。) を示す。なお、上記基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキルは、それぞれ置換基を有していてもよい。] で表される化合物。

さらに本発明は、以下の医薬用組成物に関する。

(8) 前記 (1) ~ (5) のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩と薬理学上許容しうる担体とを含有する医薬組成物。

(9) 前記 (1) ~ (5) のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩を有効成分とするDPP-IV阻害薬。

(10) 前記 (1) ~ (5) のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩を有効成分とするDPP-IVが関与する疾患の治療剤。

(11) 前記疾患が糖尿病、肥満、HIV感染、癌転移、皮膚病、前立腺肥大症

、歯根膜炎又は自己免疫疾患によるものである前記（10）に記載の治療剤。

本明細書中で使用されている各記号について以下に説明する。

アルキルとは、好ましくは炭素数1～8で直鎖状又は分岐鎖状のアルキルを意味し、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、*tert*-ブチル、ペンチル、ヘキシル、オクチル等が挙げられる。

アシルは、好ましくは炭素数1～8で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ヘキサノイル等が挙げられる。

シクロアルキルとしては、好ましくは炭素数3～7で、例えばシクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等が挙げられる。

シクロアルキルアルキルとは、そのシクロアルキル部は上記と同等であり、そのアルキル部は、好ましくは炭素数1～3で直鎖状又は分岐鎖状のシクロアルキルを意味し、例えばシクロプロピルメチル、2-シクロブチルエチル、3-シクロペンチルプロピル、シクロヘキシルメチル、2-シクロヘキシルエチル、シクロヘプチルメチル等が挙げられる。

アリールとしては、好ましくはフェニル、ナフチル、又はオルト融合した二環式の基で8～10個の環原子を有し少なくとも一つの環が芳香環であるもの（例えばインデニル）等が挙げられる。

アリールアルキルとは、そのアリール部は上記と同等であり、そのアルキル部は、好ましくは炭素数1～3で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばベンジル、ベンズヒドリル、フェネチル、3-フェニルプロピル、1-ナフチルメチル、2-(1-ナフチル)エチル、2-(2-ナフチル)エチル、3-(2-ナフチル)プロピル等が挙げられる。

アリールアルケニルとは、そのアリール部は上記と同等であり、そのアルケニル部は、好ましくは炭素数2～3で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばスチリル等が挙げられる。

ヘテロアリールとは、好ましくは炭素及び1～4個のヘテロ原子（酸素、硫黄又は窒素）を有する5～6員環基、又はそれから誘導される8～10個の環原子

を有するオルト融合した二環式ヘテロアリール、特にベンズ誘導体、若しくはプロペニレン、トリメチレン若しくはテトラメチレン基をそれに融合して導かれるもの、並びにその安定なN-オキシド等が挙げられる。例えば、ピロリル、フリル、チエニル、オキサゾリル、イソキサゾリル、イミダゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、ピラゾリル、トリアゾリル、テトラゾリル、1, 3, 5-オキサジアゾリル、1, 2, 4-オキサジアゾリル、1, 3, 4-オキサジアゾリル、1, 2, 4-チアジアゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、1, 2, 4-トリアジニル、1, 2, 3-トリアジニル、1, 3, 5-トリアジニル、ベンズオキサゾリル、ベンズイソキサゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンズイソチアゾリル、ベンズイミダゾリル、オキサゾロピリジル、イミダゾピリダジニル、チアナフテニル、イソチアナフテニル、ベンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ベンゾチエニル、クロメニル、イソインドリル、インドリル、インドリニル、インダゾリル、イソキノリル、キノリル、フタラジニル、キノキサリニル、キナゾリニル、シンノリニル、2, 1, 3-ベンズオキサジアゾリル、ベンズオキサジニル等が挙げられる。

ヘテロアリールアルキルとは、そのヘテロアリール部は上記と同等であり、そのアルキル部は、好ましくは炭素数1～3で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えば2-ピロリルメチル、2-ピリジルメチル、3-ピリジルメチル、4-ピリジルメチル、2-チエニルメチル、2-(2-ピリジル)エチル、2-(3-ピリジル)エチル、2-(4-ピリジル)エチル、3-(2-ピロリル)プロピル、4-イミダゾリルメチル等が挙げられる。

ヘテロサイクルとは、炭素及び少なくとも1個の窒素を有しさるに他のヘテロ原子（酸素又は硫黄）を有していてもよく、飽和または不飽和であってもよい、単環の4～7員環基またはスピロ環である10～11員環基であり、例えばアゼチジニル、ピロリジニル、ピベリジノ、ピペラジニル、モルホリノ、1, 4-ジアゼパニル、1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジル、チオモルホリノ、オキソチオモルホリノ、ジオキソチオモルホリノ、3-アザスピロ[5, 5]ウンデシル、1, 3, 8-トリアザスピロ[4, 5]デシル等が挙げられる。

さらに、上記ヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環（例えば、ベンゼン環またはピリジン環等）が縮合していてもよくその具体的な例としては、例えば、インドリニル、イソインドリニル、1, 2, 3', 4-テトラヒドロキノリル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロイソキノリル、フタルイミド、インドリル等が挙げられる。

ハロゲンとしては、塩素、臭素、フッ素、ヨウ素が挙げられる。

ハロアルキルとしては、トリフルオロメチル、2, 2, 2-トリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル等が挙げられる。

なお、上記置換基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、ヘテロサイクルは、以下に示す1または2個以上の置換基によってそれぞれ置換されていてもよい。

これらの置換基としては、例えば、ハロゲン、水酸基、ニトロ、シアノ、トリフルオロメチル、アルキル、アルコキシ、アルキルチオ、ホルミル、アシルオキシ、オキソ、フェニル、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、4-ピペリジニル、2-モルホリノエチル、3-ピコリル、アリールアルキル、-COOR_a、-CH₂COOR_a、-OCH₂COOR_a、-CONR_bR_c、-CH₂CQN_bR_c（Qは=O又は=Sを示す。）、-OCH₂CONR_bR_c、-COO(C_H₂)₂NR_eR_f、-SO₂T₁、-CONR_dSO₂T₁、-NR_eR_f、-NR_gCH₂O、-NR_gCOT₂、-NR_gCOOT₂、-NR_gCONR_iR_j、-NR_kSO₂T₃、-SO₂NR_lR_m、-SO₂NR_nCOT₄、メチレンジオキシ、エチレンオキシ等が挙げられる。

これらの置換基は、さらに置換基を有していてもよく、例えば、置換基を有するフェニル、2-ピリジル、4-ピペリジニルとしては、4-シアノフェニル、4-クロロフェニル、4-メトキシフェニル、5-シアノ-2-ピリジル、1-エトキシカルボニル-4-ピペリジニル等が挙げられる。

ここで、上記置換基の置換基において、ハロゲン、アルキル、アリールアルキルは前述と同様のものが挙げられる。

アルコキシは、好ましくは炭素数1～8で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ベンチルオキシ、ヘキシリオキシ、オクチルオキシ等が挙げられる。アルキルチオは、好ましくは炭素数1～8で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ、ベンチルチオ、ヘキシリチオ、オクチルチオ等が挙げられる。アシルオキシは、好ましくは炭素数1～8で直鎖状でも分岐鎖状でもよく、例えばホルミルオキシ、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオキシ、バレリルオキシ、ピバロイルオキシ、ヘキサノイルオキシ、ベンゾイルオキシ等が挙げられる。

また、 $R_a \sim R_n$ は、水素、アルキル（前述と同様）、アリールアルキル（前述と同様）を示す。なお、 $-NR_bR_c$ 、 $-NR_eR_f$ 、 $-NR_iR_j$ 、 $-NR_lR_n$ における R_b と R_c 、 R_e と R_f 、 R_i と R_j 、 R_l と R_n は、それぞれ互いに結合して1～2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよく（前述と同様であり、これは上述の置換基により置換されていてもよい。）、さらに $-NR_eR_f$ は=Oを有するヘテロアリール（例えば2-ピロリジノン-1-イル、スクシンイミド、オキサゾリジン-2-オン-3-イル、2-ベンズオキサゾリノン-3-イル、フタルイミド、シス-ヘキサヒドロフタルイミド等）を示すこともできる。 $T_1 \sim T_4$ は、水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル又はハロアルキルを示し、これは上述の置換基により置換されていてもよい。

化合物（I）においてXが結合している不齊炭素により、化合物（I）は光学活性体又はジアステレオマー混合物として存在することができるが、当該ジアステレオマー混合物は公知の手法により各光学活性体に分離することができる。

化合物（I）は多形（polymorphism）を示すことができ、また、一より多くの互変異性体として存在することができる。

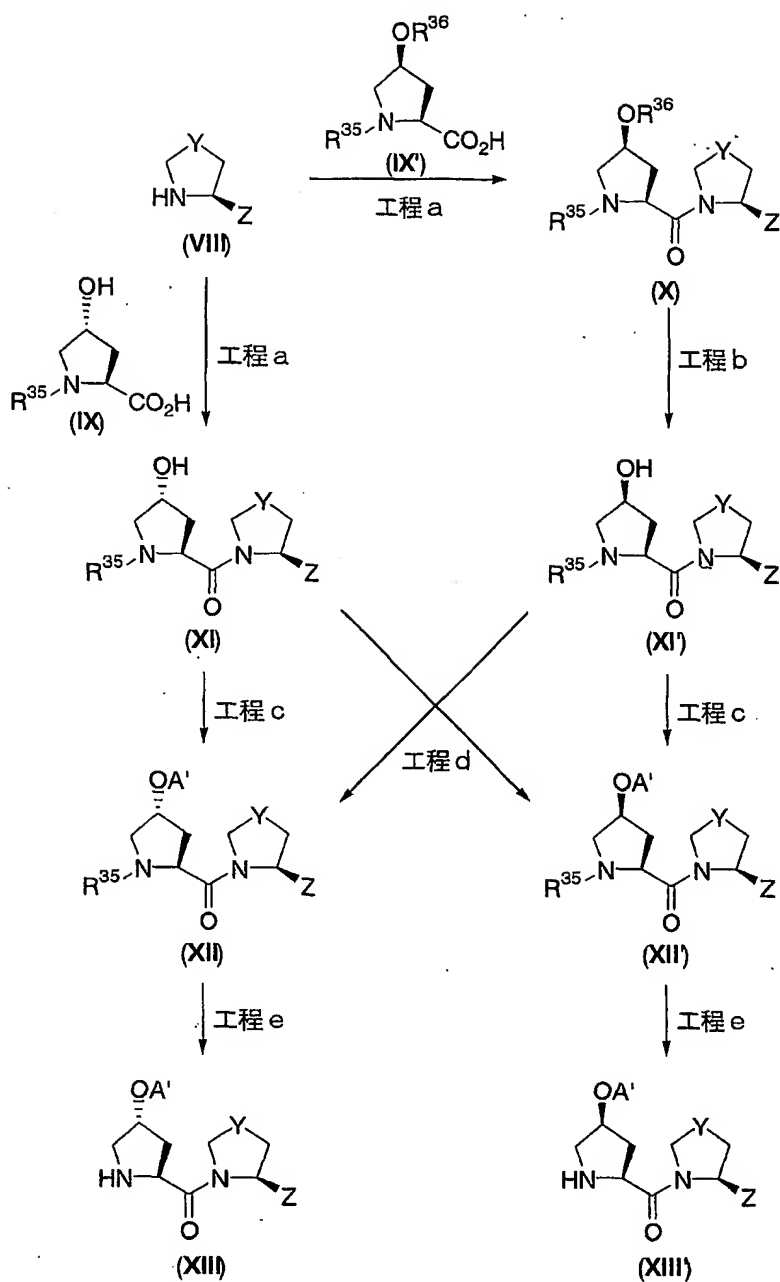
したがって、本発明は、上記のようないかなる立体異性体、光学異性体、多形

体、互変異性体、及びそれらの任意の混合物等を含有するものである。

化合物（I）の医薬上許容される塩としては、無機酸付加塩（例えば、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等との塩）、有機酸付加塩（例えば、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、シュウ酸、クエン酸、マロン酸、フマル酸、グルタル酸、アジピン酸、マレイン酸、酒石酸、コハク酸、マンデル酸、リンゴ酸、パントテン酸、メチル硫酸等との塩）、アミノ酸との塩（例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸等との塩）等が挙げられる。

本発明のL-プロリン誘導体は、以下の方法により製造することができる。スキーム1に、一般式（I）においてXが $-OR^{10}$ 、または、 $-OCOR^{11}$ である化合物の製造方法を示す。

スキーム1



[式中、R³⁵はアミノ酸の保護基（例えば、tert-ブロキシカルボニル（Boc）、ベンジルオキシカルボニル（Cbz））を示し、R³⁶は水酸基の保護基（例えば、tert-ブチルジメチルメチルシリル、トリイソプロピルシリル、tert-ブチルジフェニルシリル）を示し、A'はR¹⁰又はCOR¹¹を示す。他の各記号は前記と同義である。]

一般式（VIII）で示される化合物のZがシアノの場合には文献記載の手法〔アシュワース（Ashworth）等、バイオオーガニック・アンド・メディシナル・ケミストリー・レターズ（Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters）、第6巻、1163-1166頁（1996）〕であるか、又はこれらの文献に基づいて慣用の手法により調製できる。また、一般式（IX'）で示される化合物〔以下化合物（IX'）と記す〕は、ヒドロキシプロリン誘導体の水酸基を常法によりシリル化して調製できる。

工程a：化合物（VIII）と化合物（IX）を反応させてアミド化合物（XI）を、又は化合物（VIII）と化合物（IX'）を反応させてアミド化合物（X）を得る工程である。

化合物（IX）又は（IX'）のカルボン酸を活性化する縮合剤として、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド（DCC）、N-(3-ジメチルアミノプロピル)-N'-エチルカルボジイミド（EDC）又はその塩酸塩、2-エトキシ-1-エトキシカルボニル-1,2-ジヒドロキシキノリン（EEDQ）、カルボジイミダゾール（CDI）、ジエチルホスホリルシアニド、ベンゾトリアゾール-1-イルオキシトリスピロリジノホスホニウムヘキサフルオロホスフェート（PyBOP）、ジフェニルホスホリルアジド（DPPA）、クロロギ酸イソブチル、塩化ジエチルアセチル、塩化トリメチルアセチル等が挙げられる。これらの縮合剤を単独で、あるいはN-ヒドロキシスクシンイミド（HONSu）、ヒドロキシベンゾトリアゾール（HOBT）、又は3-ヒドロキシ-4-オキソ-3,4-ジヒドロ-1,2,3-ベンゾトリアジン（HOOBt）、又は4-ジメチルアミノピリジン（DMAP）等の添加剤を組み合わせて用いる。

当該反応は通常不活性溶媒中で行われ、用いられる不活性溶媒は非プロトン性のものならばいかなるものでもよく、好適なものとして、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、N,N-ジメチルホルムアミド（DMF）等が挙げられる。また、当該縮合は、通常-30～80°Cの温度で行われ、好ましくは-10～25°Cで行われる。

工程 b : 化合物 (X) を脱保護させて化合物 (X I') を得る工程である。

この反応はテトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、テトラブチルアンモニウムフルオリド等を用いて行うことができ、この際、酢酸等の酸を用いて反応液を緩衝するのが好ましく、通常 -30 ~ 70°C の温度下で、10 分 ~ 24 時間で行われる。

工程 c : 化合物 (X I) を反応させて化合物 (X II) を、又は化合物 (X I') を反応させて化合物 (X II') を得る工程である。

化合物 (X I) 又は (X I') の水酸基を通常の方法でアシル化することにより、A' が COR¹¹ である一般式 (X II) 又は (X II') の化合物をそれぞれ得ることができる。この R¹¹ がアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルである化合物 (X II) 又は (X II') の合成法としては、酸ハライドのような活性化カルボン酸誘導体を使用する方法、カルボン酸とカップリング剤を使用する方法等が挙げられる。

また、化合物 (X I) 又は (X I') の水酸基をアルコラートに変換し、それに続きハロゲン化アルキル等に求核置換反応させることにより、A' が R¹⁰ である一般式 (X II) 又は (X II') の化合物をそれぞれ得ることができる。反応は、水素化ナトリウム等の塩基の存在下、アルキルハライド等を用いてテトラヒドロフラン等の不活性溶媒中で、通常 -80 ~ 60°C の温度で行われ、好ましくは -50 ~ 25°C で行われる。

工程 d : 化合物 (X I) を反応させて化合物 (X II') を、又は化合物 (X I') を反応させて化合物 (X II) を得る工程である。

反応は、トリフェニルホスフィン又はトリプチルホスフィン等のホスフィン類及びジアゾジカルボン酸ジエステルの存在下、R¹¹COOH 又は水酸基を有するアリール、ヘテロアリール類等を用いてトルエン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、通常 -30 ~ 110°C の温度で行われ、好ましくは 0 ~ 25°C の温度で行われる。

また、化合物 (X I) 又は (X I') の水酸基をスルホニル化反応させた後、

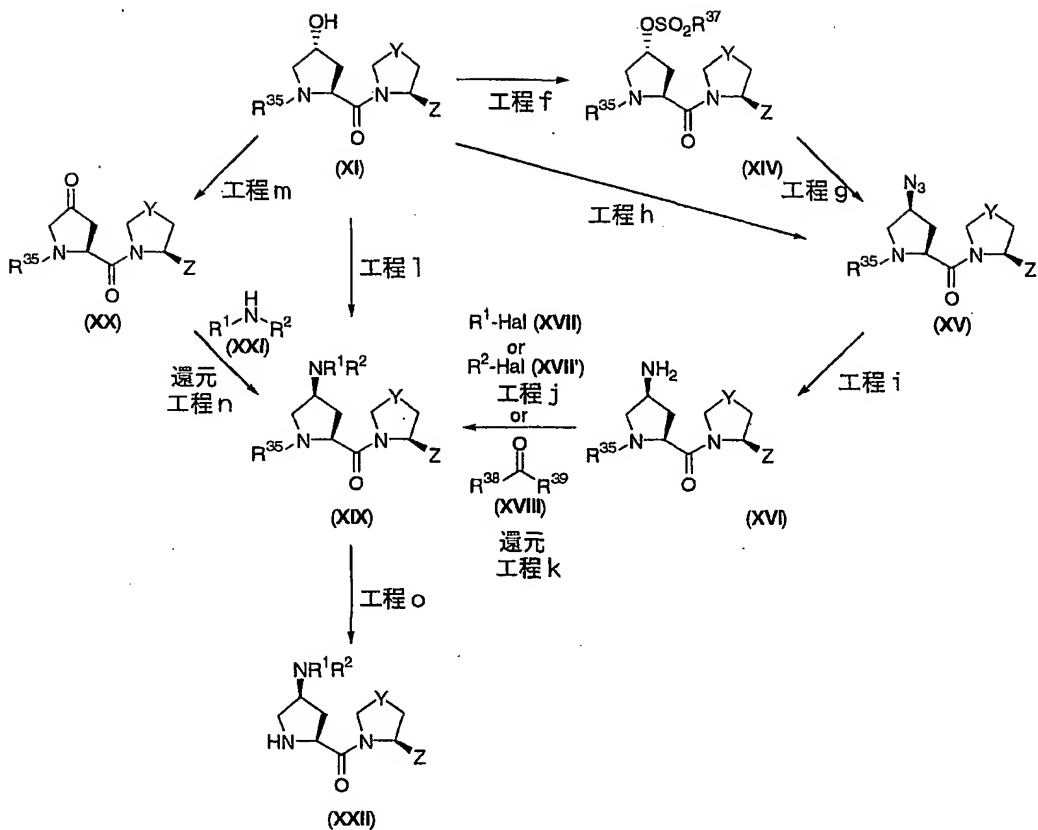
カルボン酸塩を反応させることにより、A' が COR^{11} である一般式 (XII') 又は (XII) の化合物をそれぞれ得ることができる。スルホニル化反応は、ピリジン、トリエチルアミン等の塩基の存在下、p-トルエンスルホニルクロリド、メタンスルホニルクロリド、トリフルオロメタンスルホニルクロリド等を用いて、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン等の不活性溶媒中で、通常 -30 ~ 60°C で 10 分から 24 時間で行われる。続くカルボン酸塩との反応は、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の無機塩基の存在下、 R^{11}COOH を用いて、アセトン、ヘキサメチルホスホルアミド等の不活性溶媒中、通常 0 ~ 120°C で 10 分から 24 時間で行われる。

工程 e : 化合物 (XII) を脱保護させて化合物 (XIII) を得る工程、又は化合物 (XII') を脱保護させて化合物 (XIII') を得る工程である。

この反応において、保護基が Boc 基の場合は、例えば、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、酢酸エチル、メタノール、エタノール、クロロホルム等の溶媒中、塩化水素又は、トリフルオロ酢酸等の酸を用いて、通常 -30 ~ 60°C で 10 分 ~ 24 時間反応させて脱保護できる。

スキーム 2 に、一般式 (I) において X が $-\text{NR}^1\text{R}^2$ である化合物の製造方法を示す。

スキーム 2



[式中、 $\text{OSO}_2\text{R}^{37}$ は脱離基（例えば、トシレート（OTs）、メシレート（OMs）、トリフレート（OTf））を示し、Halはハロゲンを示し、 R^{38} 、 R^{39} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、又は互いに結合して1～2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。他の各記号は前記と同義である。]

工程f：化合物(XI)の水酸基をスルボニル化反応させて化合物(XIV)を得る工程である。

この反応は、ピリジン、トリエチルアミン等の塩基の存在下、p-トルエンスルホニルクロリド、メタンスルホニルクロリド、トリフルオロメタンスルホニルクロリド等を用いて、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン等の不活性溶媒

中、通常－30～60°Cの温度下で、10分～24時間で行われる。

工程g：化合物(XIV)をアジド化反応させて化合物(XV)を得る工程である。

反応は金属アジ化物、例えばアジ化ナトリウムを用いて、N,N-ジメチルホルムアミド等の溶媒中、通常0～120°Cの温度で30分から24時間で行われる。

工程h：化合物(XI)から直接、化合物(XV)を得る工程である。

反応は、トリフェニルホスフィン又はトリブチルホスフィン等のホスフィン類及びジアゾジカルボン酸ジエステルの存在下、アジ化水素、DPPA、アジ化亜鉛ビスピリジン錯塩等を用いてトルエン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、通常－30～100°Cの反応温度で行われる。

工程i：化合物(XV)を還元して化合物(XVI)を得る工程である。

この反応としてパラジウム、白金、ニッケル等を用いた接触還元、金属水素化物による還元、トリフェニルホスフィン、チオール、スルフィド、ジボラン、あるいは遷移金属を用いる還元等が挙げられる。

工程j：化合物(XVI)と化合物(XVII)又は(XVII')を反応させて化合物(XIX)を得る工程である。

反応はトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等の塩基存在下、N-メチル-2-ピロリドン、N,N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、0°C～溶媒の沸点付近の温度で、好ましくは0～80°Cで行われる。

工程k：化合物(XVI)と化合物(XVII)を反応させた後に還元して化合物(XIX)を得る工程である。

この反応は、水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム等の存在下、メタノール、エタノール、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、1,4-ジオキサン等の不活性溶媒中、必要に応じて酸性触媒、例えば酢酸、p-トルエンスルホン酸、三フッ化ホウ素・ジエチルエーテル錯体等を用いてもよ

く、通常0～100°Cの温度下で、10分～20時間で行われる。

工程j又はkは必要に応じて繰り返すことにより、R¹とR²が同一又は異なる化合物(XIX)を得ることができる。

工程l：化合物(XI)から直接、化合物(XIX)を得る工程である。

反応は、トリフェニルホスフィン又はトリプチルホスフィン等のホスフィン類及びジアゾジカルボン酸ジエステルの存在下、イミノジカーボネート類、スルホンアミド類、酸性度が高いN-H水素を有している含窒素化合物等を用いてトルエン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中で行われる。

工程m：化合物(XI)を酸化して(XX)を得る工程である。

この反応は、例えば、室温にてピリジン三酸化硫黄錯体及びジメチルスルホキシドを使用する方法がある。有用な他の方法としては、例えば、アルカリ性過マンガン酸カリウム溶液を使用する方法；オギザリルクロリド、ジメチルスルホキシド及び3級アミンを使用する方法；無水酢酸及びジメチルスルホキシドを使用する方法；ジクロロ酢酸を触媒として、EDC及びジメチルスルホキシドを使用する方法；ジクロロメタン中、酸化クロミウム(XI)ピリジン錯体を使用する方法；TEMPOフリーラジカルを触媒として、臭化ナトリウムの存在下、次亜塩素酸ナトリウム水溶液を酢酸エチルやトルエン中で使用する方法等がある。

工程n：化合物(XX)と化合物(XXI)を反応させた後に還元して化合物(XIX)を得る工程である。

この反応は、水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム等の存在下、メタノール、エタノール、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、1,4-ジオキサン等の不活性溶媒中、必要に応じて酸性触媒、例えば酢酸、p-トルエンスルホン酸、三フッ化ホウ素・ジエチルエーテル錯体等を用いてもよく、通常0～100°C温度下で、10分～20時間で行われる。

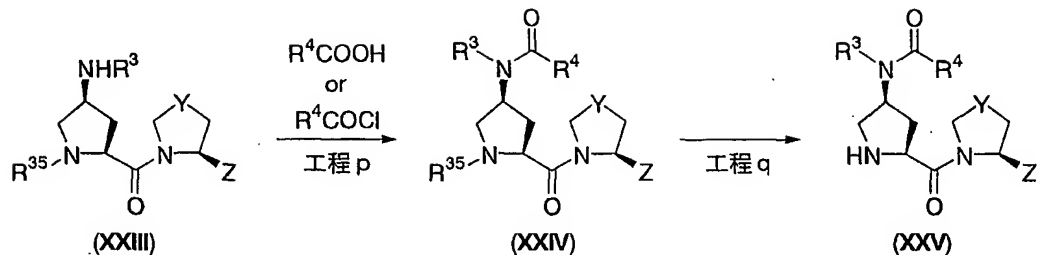
化合物(XXI)は、公知の方法で合成することができる。

工程oはスキーム1の工程eと同様である。

スキーム3に、一般式(I)においてXが-NR³COR⁴である化合物の製造

方法を示す。

スキーム 3



[式中の各記号は前記と同義である。]

化合物 (XXII) はスキーム 2 で得られた化合物 (XVI) と同一又は化合物 (IX) の R¹、R²の一方が水素原子の化合物である。

工程 p：化合物 (XXII) を反応させアミド化合物 (XXIV) を得る工程である。

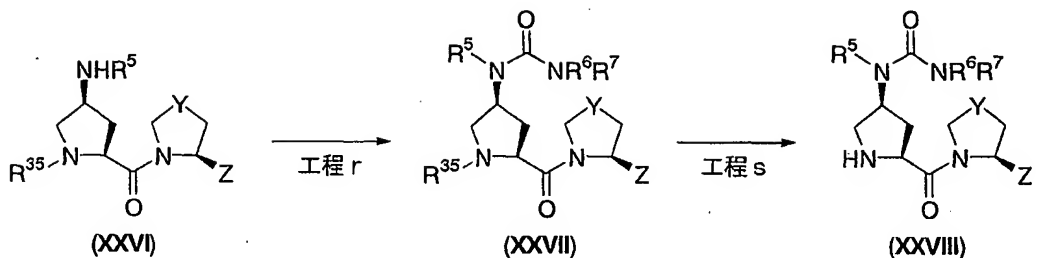
反応は R⁴COCl を用いるか R⁴CO₂H をチオニルクロリド、チオニルプロミド等を用いて酸ハライドにするか、ビバロイルクロリド、クロロギ酸イソブチル等を用いて混合酸無水物とし、トリエチルアミン、ピリジン、N, N-ジメチルアニリン等の三級塩基の存在下、トルエン、ヘキサン、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、酢酸エチル、クロロホルム、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルホスホニアミド等の不活性溶媒中、通常 0 ~ 120 °C で 10 分から 10 時間で行われる。

また、R⁴CO₂Hとの反応は、工程 a で示した縮合剤を用いることもでき、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、N, N-ジメチルホルムアミド等の不活性溶媒中、通常 -30 ~ 80 °C の温度で行われ、好ましくは -10 ~ 25 °C で行われる。

工程 q はスキーム 1 の工程 e と同様である。

スキーム 4 に、一般式 (I) において X が -NR⁵CONR⁶R⁷ である化合物の製造方法を示す。

スキーム 4



[式中の各記号は前記と同義である。]

化合物 (XXVII) はスキーム 2 で得られた化合物 (XVI) と同一又は化合物 (IX) の R^1 、 R^2 の一方が水素原子の化合物である。

工程 r : 化合物 (XXVII) を反応させウレア化合物 (XXVIII) を得る工程である。

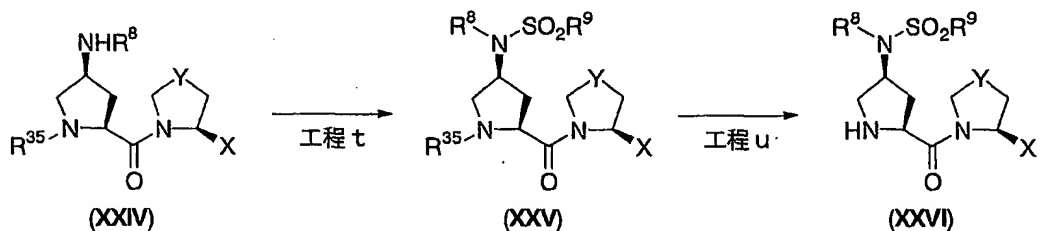
反応は R^6-NCO 等のイソシアナートを用い、トルエン、クロロホルム、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中で通常 $-20 \sim 80^\circ C$ の温度で行われ、好ましくは $0 \sim 25^\circ C$ で行われる。

また、例えばカルボジイミダゾール、ホスゲン、ジホスゲン（トリクロロメチルクロロホルメート）又はトリホスゲン〔ビス（トリクロロメチル）カーボネート〕等をR⁶R⁷NHで表されるアミンと、トリエチルアミン等の三級塩基とともに使用する方法もある。

工程 s はスキーム 1 の工程 e と同様である。

スキーム5に、一般式(I)においてXが $-NR^8SO_2R^9$ である化合物の製造方法を示す。

スキーム5



〔式中の各記号は前記と同義である。〕

化合物 (XXXIX) はスキーム 2 で得られた化合物 (XVI) と同一又は化合

物 (XIX) の R¹、R² の一方が水素原子の化合物である。

工程 t : 化合物 (XXIX) を反応させスルホンアミド化合物 (XXX) を得る工程である。

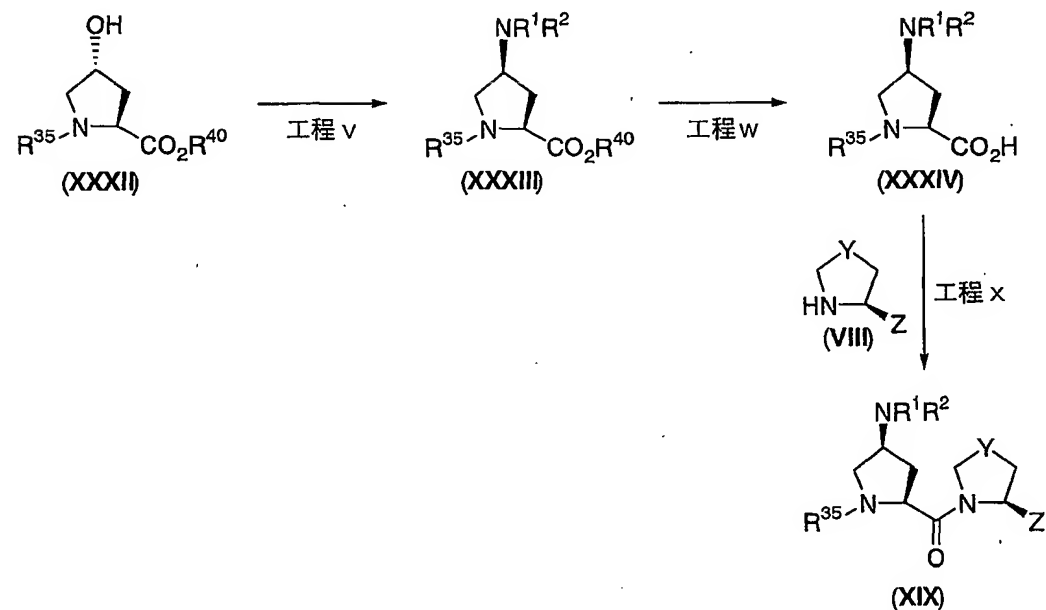
反応は R⁹-SO₂Cl 等のスルホニルクロリドを用い、トリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基又は炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム等の無機塩基の存在下、水、トルエン、クロロホルム、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒中で通常 -20 ~ 80 °C の温度で行われる。

又は、化合物 (XXIX) とスルフリルクロリドをトリエチルアミン等の三級塩基の存在下、クロロホルム、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中で反応させてスルファミルクロリドを得、そこにアリール化合物を塩化アルミニウム等のルイス酸の存在下で反応させる方法もある。

工程 u はスキーム 1 の工程 e と同様である。

スキーム 6 に、化合物 (XXII) の別の製造方法を示す。本製造法は、R¹、R² が共に水素原子ではない化合物の場合に有用である。

スキーム 6



[式中、R⁴⁰ はメチル、エチル等のアルキル、ベンジル等を示し、他の各記号は前記と同義である。]

工程 v はスキーム 2 で示した化合物 (X I) から化合物 (X IX) の変換方法と同様である。

工程 w : 化合物 (XXXIII) のエステル保護されたカルボキシル基を脱保護させて化合物 (XXXIV) を得る工程である。

反応は通常の脱保護反応が使用できるが、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ条件下で加水分解するか、あるいは R⁴⁰ がベンジル場合は、白金、パラジウム等の存在下、メタノール、エタノール等の不活性溶媒中、接触的水素添加等を行うことにより脱保護することができる。

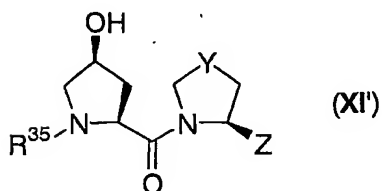
工程 x : 化合物 (V III) と化合物 (XXXIV) を反応させてアミド化合物 (X IX) を得る工程である。

反応は工程 a で示した縮合剤を用いることができ、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、N,N-ジメチルホルムアミド等の不活性溶媒中、通常 -30 ~ 80 °C の温度で行われ、好ましくは -10 ~ 25 °C で行われる。

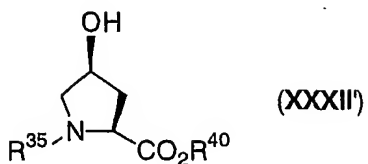
スキーム 3 に一般式 (XXIV) で示した化合物、スキーム 4 に一般式 (X XVII) で示した化合物、又はスキーム 5 に一般式 (XXX) で示した化合物もスキーム 6 で示したような経路を用いて製造することができる。

なお、スキーム 2 では一般式 (X I) で示される化合物、又はスキーム 6 では一般式 (XXXIII) で示される化合物を原料として、NR¹R² が結合している不斉炭素が S 配置で表される化合物 (XXII) の製造方法を示した。

上記の他、化合物 (X I')

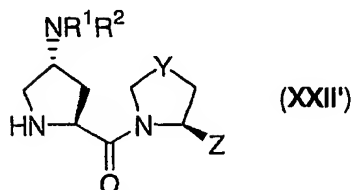


〔式中の各記号は前記と同義である。〕又は化合物 (XXXII')



〔式中の各記号は前記と同義である。〕

を原料として上記と同様の方法により、 NR^1R^2 が結合している不斉炭素がR配置で表される化合物 (XXIII') も製造できる。



〔式中の各記号は前記と同義である。〕

また、各一般式でZがシアノを示す場合、各中間体までの一般式のZをカルバモイル基として製造し、公知の方法により脱水させてシアノ基に変換ができる。

この反応は、脱水剤として五酸化ニリン、オキシ塩化リン—イミダゾール、トリフルオロ酢酸無水物、p-トルエンスルホニルクロリド—ピリジン等を用いてジクロロメタン、ピリジン等の不活性溶媒中で行われる。

このようにして製造される本発明の一般式(I)のL-プロリン誘導体は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、抽出、クロマトグラフィー、再沈殿、再結晶等の手段を適宜施すことによって、任意の純度のものとして採取できる。

また、当該一般式(I)のL-プロリン誘導体は、必要により塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸及びメタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、シュウ酸、クエン酸、マロン酸、フマル酸、グルタル酸、アジピン酸、マレイン酸、酒石酸、コハク酸、マンデル酸、リンゴ酸、パントテン酸、メチル硫酸等の有機酸との酸付加塩とすることができます。また、水和物等の溶媒和物としても存在する。

本発明の一般式(I)で示される化合物又はその薬理学的に許容される塩は、

哺乳動物（例えば、ヒト、イヌ、ネコ、ラット等）に対して、優れたDPP-IVの阻害作用を有する。

したがって、本発明化合物（I）又はその薬理学的に許容される塩は、DPP-IVの阻害薬として有用であり、GLP-1が関与していると考えられる疾患（例えば、糖尿病、肥満等）等の予防・治療をはじめとするDPP-IVに起因する各種疾患等の予防・治療に有用である。

また、本発明化合物（I）は、他の糖尿病治療薬、糖尿病性合併症治療薬、抗高脂血症剤又は降圧剤等と同時に同一対象に投与することができ、また、時間差をおいて同一対象に投与することができる。ここにおいて糖尿病治療薬としては、インスリン感受性増強剤、 α -グルコシダーゼ阻害剤あるいはビグアナイド剤等が挙げられる。糖尿病性合併症治療薬としては、アルドース還元酵素阻害剤が挙げられる。抗高脂血症剤としては、コレステロール合成酵素阻害剤であるスタチン系化合物、スクアレン合成酵素阻害剤あるいはトリグリセリド低下作用を有するフィブロート系化合物等が挙げられる。降圧剤としては、カルシウム拮抗剤、アンジオテンシン変換酵素阻害剤あるいはアンジオテンシンII拮抗剤等が挙げられる。本発明化合物を多剤と組み合わせて用いる場合、その配合比は、投与対象、投与対象の年齢及び体重、症状、投与時間、剤形、投与方法、組合せ等により適宜選択することができる。

本発明の化合物（I）及びその酸付加塩を前述の医薬として用いる場合、それ自体あるいは適宜の薬理学的に許容される担体、賦形剤、希釈剤などと混合し、散剤、顆粒剤、錠剤、カプセル剤、注射剤等の形態で、経口的又は非経口的に投与することができる。上記製剤中には化合物（I）又はその薬理学的に許容される塩を有効量配合する。

当該化合物（I）又はその薬理学的に許容される塩の投与量は、投与ルート、対象疾患、患者の症状、体重あるいは年齢、用いる化合物によっても異なり、投与目的に応じて適宜設定することができる。通常、成人に経口投与する場合、0.01～1000mg/kg体重/日、好ましくは0.05～500mg/kg体重/日を、一日1～数回に分けて投与するのが好ましい。

実施例

以下に参考例及び実施例を挙げて本発明をより具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

なお、¹H-NMRは特に明記しない限り300MHzで測定した。¹H-NMRのケミカルシフトは、内部標準としてテトラメチルシラン（TMS）を用い、相対的なデルタ（δ）値をパーツパーミリオン（ppm）で表した。カップリング定数は自明な多重度をヘルツ（Hz）で示し、s（シングレット）、d（ダブルレット）、t（トリプレット）、q（カルテット）、quint（クインテット）、m（マルチプレット）、dd（ダブルレット オブ ダブルレット）、td（トリプレット オブ ダブルレット）、brs（ブロードシングレット）等と表した。薄層クロマトグラフィーはメルク社製、カラムクロマトグラフィーは富士シリシア化学社製のシリカゲルを用いて行った。

また抽出における有機溶液の乾燥には、特に明記しない限り、無水硫酸ナトリウムまたは無水硫酸マグネシウムを使用した。

参考例 1

(S)-1-(2S,4S)-1-tert-butyl-4-hydroxy-2-pyrolidinylcarbonyl-2-シアノピロリジンの合成

(1) N-tert-butyl-2-tert-butyl-4-hydroxy-2-pyrolidinylcarbonyl-L-cis-4-tert-butyl-2-methylsilylchloride 33.1gとイミダゾール 30.0gをDMF 300mLに溶解し、これにtert-butyl-2-methylsilylchloride 33.3gを加えた。室温で16時間攪拌した後、氷冷下で水(300mL)を徐々に加えた。10%クエン酸水溶液で反応液を酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水で3回、飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することによりN-tert-butyl-2-tert-butyl-4-hydroxy-2-pyrolidinylcarbonyl-L-cis-4-tert-butyl-2-methylsilylchloride 27.4gを白色固体として得た。

(2) 上記化合物 27.4g 及び (S)-2-シアノピロリジンの塩酸塩 10.4g の DMF 250mL に溶解し、トリエチルアミン 10.9mL、HOBt 14.3g、及びEDCの塩酸塩 18.0g を順次加え、室温下 15 時間攪拌した

。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - t e r t - ブチルジメチルシリルオキシ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 25. 3 g を微黄色油状物として得た。

(3) 上記化合物 25. 3 g をテトラヒドロフラン 300 mL に溶解し、氷冷下、テトラブチルアンモニウムフロリドの 1. 0 mol/L テトラヒドロフラン溶液 60 mL を滴下し、室温下 3 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣を飽和食塩水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物 20. 6 g を白色固体として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 25 - 1. 45 (9H, m), 1. 50 - 1. 64 (1H, m), 1. 95 - 2. 30 (4H, m), 2. 98 - 3. 13 (1H, m), 3. 30 - 3. 67 (4H, m), 4. 13 - 4. 26 (1H, m), 4. 30 - 4. 42 (1H, m), 4. 77 - 4. 88 (1H, m), 5. 16 (1H, d, J = 6. 5 Hz).

参考例 2

(S) - 1 - ((2 S, 4 R) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - ヒドロキシ - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 2 - シアノピロリジンの合成
N - t e r t - プトキシカルボニル - L - t r a n s - 4 - ヒドロキシプロリン 68. 4 g 及び (S) - 2 - シアノピロリジンの塩酸塩 39. 2 g を DMF 350 mL に溶解し、トリエチルアミン 41. 4 mL、HOBT 49. 9 g、及び EDC の塩酸塩 62. 5 g を順次加え、室温下 15 時間攪拌した。反応液を濃縮後、残渣に飽和食塩水と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、析出する結晶を濾取した。濾液を酢酸エチルで抽出し、抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣と先に得られた結晶を合わせ、酢酸エチルで洗浄して表題化合物 60. 7 g を白色固体として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.30-1.45 (9H, m), 1.54-2.38 (5H, m), 3.30-3.93 (5H, m), 4.49-4.89 (3H, m).

参考例3

(S)-1-((2S,4S)-4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジンの合成

(1) (S)-1-((2S,4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン(参考例2の表題化合物) 60.7g及びトリエチルアミン30.1mLをDMF300mLに溶解し、これに氷冷下でメタンスルホニルクロリド16mLを加えた。室温で3時間攪拌した後、反応液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣にエタノールを加え(S)-1-((2S,4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-メタンスルホニルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン64.1gを白色固体として得た。

(2) 上記化合物64.1g及びアジ化ナトリウム11.8gをDMF250mLに溶解し、85°Cで5時間攪拌した。反応液を水に加え、析出する結晶を濾取することにより(S)-1-((2S,4S)-4-アジド-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン50.1gを白色固体として得た。

(3) 上記化合物50.1gをエタノール500mLに溶解し、5%パラジウム/硫酸バリウム5.9gの存在下、1気圧の水素下にて攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下濃縮し、ジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取して表題化合物45.5gを白色固体として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.23-1.52 (10H, m), 1.60-2.47 (8H, m), 2.86-3.00 (1H, m), 3.43-3.65 (3H, m), 4.25-4.40 (1H, m), 4.75-5.02 (1H, m).

参考例4

(2S, 4R) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (5 - シアノ - 2 - ピリジル) アミノピロリジン - 2 - カルボン酸の合成

(1) N - t e r t - プトキシカルボニル - L - c i s - 4 - ヒドロキシプロリン 24.5 g 及びトリエチルアミン 15.4 mL をジクロロメタン 500 mL に溶解し、これに氷冷下でメタンスルホニルクロリド 8.1 mL を加えた。室温で 3 時間攪拌した後、反応液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣を DMF 250 mL に溶解し、アジ化ナトリウム 7.15 g を加え、80°C で 3 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (2S, 4R) - 4 - アジド - 1 - t e r t - プトキシカルボニルピロリジン - 2 - カルボン酸メチル 18.4 g を油状物として得た。

(2) 上記化合物 18.3 g をメタノール 200 mL に溶解し、5% パラジウム / 炭素 5.9 g の存在下、1 気圧の水素下にて攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下濃縮し、(2S, 4R) - 4 - アミノ - 1 - t e r t - プトキシカルボニルピロリジン - 2 - カルボン酸メチル 16.6 g を油状物として得た。

(3) 上記化合物 3.32 g、トリエチルアミン 1.4 mL をテトラヒドロラン 20 mL に溶解し、2 - クロロ - 5 - シアノピロリジン 1.0 g を加えて 80°C にて 4 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄、乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (2S, 4R) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (5 - シアノ - 2 - ピリジルアミノ) ピロリジン - 2 - カルボン酸メチル 1.2 g を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 0.94 g をメタノール 30 mL に溶解し 1 mol / L 水酸化ナトリウム水溶液 3.0 mL を加えて室温下 15 時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に 5% クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより、表題化合物 0.75 g をアモルファスとして得た。

¹H - NMR (CDCl₃) δ 1.33 - 1.57 (9H, m)、2.14 - 2.

6.8 (2 H, m), 3.27–3.55 (1 H, m), 3.82–4.00 (1 H, m), 4.33–4.57 (2 H, m), 6.23 (1 H, br s), 6.50 (1 H, d, $J = 8.7$ Hz), 7.64 (1 H, dd, $J = 8.7, 2.1$ Hz) 8.33 (1 H, d, $J = 2.1$ Hz).

参考例 5

(2 S, 4 S)–4–(2–ベンズオキサゾリル)アミノ–1–tert–ブトキシカルボニルピロリジン–2–カルボン酸の合成

(1) N–tert–ブトキシカルボニル–L–trans–4–ヒドロキシプロリン 20.7 g 及びトリエチルアミン 15.4 mL をジクロロメタン 400 mL に溶解し、これに氷冷下で p–トルエンスルホン酸クロリド 16.8 g を加えた。室温で 15 時間攪拌した後、反応液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (2 S, 4 R)–1–tert–ブトキシカルボニル–4–(p–トルエンスルホニルオキシ) ピロリジン–2–カルボン酸メチル 11.7 g を得た。

(2) 上記化合物 11.7 g を DMF 100 mL に溶解し、アジ化ナトリウム 1.95 g を加え、80°C で 3 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (2 S, 4 S)–4–アジド–1–tert–ブトキシカルボニルピロリジン–2–カルボン酸メチル 7.99 g を油状物として得た。

(3) 上記化合物 7.99 g をメタノール 150 mL に溶解し、10% パラジウム/炭素 2 g の存在下、1 気圧の水素下にて攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下濃縮し、(2 S, 4 S)–4–アミノ–1–tert–ブトキシカルボニルピロリジン–2–カルボン酸メチル 7.23 g を油状物として得た。

(4) 上記化合物 2.4 g、トリエチルアミン 1.4 mL をテトラヒドロフラン 20 mL に溶解し、2–クロロベンズオキサゾール 0.82 mL を加えて 60°C にて 3 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄、乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリ

カゲルクロマトグラフィーで精製することにより (2S, 4S) -4-(2-ベンズオキサゾリル) アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸メチル 1.49 g をアモルファスとして得た。

(5) 上記化合物 1.49 g をメタノール 50 mL に溶解し 1 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液 5.0 mL を加えて 15 時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣を水で抽出した。抽出液を酢酸エチルで洗浄後、5% クエン酸水溶液を加えることにより表題化合物 1.39 g を白色固体として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.28-1.50 (9H, m), 1.93-2.08 (1H, m), 2.53-2.75 (1H, m), 3.18-3.30 (1H, m), 3.77-4.33 (2H, m), 6.97-7.40 (4H, m), 8.06-8.16 (1H, m), 12.63 (1H, brs).

参考例 6

(2S, 4R) -4-(2-ベンズオキサゾリル) アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸の合成

(1) (2S, 4R) -4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸メチル [参考例 4 (2) の生成物] 3.32 g、トリエチルアミン 1.4 mL をテトラヒドロフラン 20 mL に溶解し、2-クロロベンズオキサゾール 0.86 mL を加えて室温にて 48 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄、乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (2S, 4R) -4-(2-ベンズオキサゾリル) アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸メチル 1.48 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 1.31 g をメタノール 30 mL に溶解し 1 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液 4.4 mL を加えて室温下 15 時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に 5% クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより、表題化合物 1.11 g を白色固体として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.32-1.68 (9H, m), 2.20-2.80 (2H, m), 3.37-3.62 (1H, m), 3.88-4.10 (1H, m), 4.37-4.68 (2H, m), 7.01-7.43 (4H, m)

参考例7

(2S, 4S)-4-ベンゾイルアミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸の合成

(1) (2S, 4S)-4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸メチル [参考例5(3)の生成物] 2.4g、トリエチルアミン2.0mLをテトラヒドロフラン20mLに溶解し、ベンゾイルクロリド1.1mLを加えて1時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄、乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(2S, 4S)-4-ベンゾイルアミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸メチル1.63gを白色固体して得た。

(2) 上記化合物1.5gをメタノール50mLに溶解し1mol/L水酸化ナトリウム水溶液4.7mLを加えて15時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に5%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより、表題化合物1.1gをアモルファスとして得た。

参考例8

(2S, 4R)-4-ベンゾイルアミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸の合成

(1) 参考例4(2)の生成物3.32g、トリエチルアミン1.4mLをテトラヒドロフラン20mLに溶解し、ベンゾイルクロリド0.87mLを加えて1時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄、乾燥した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(2S, 4R)-4-ベンゾイルアミ

ノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸メチル2.
4 gをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物2. 4 gをメタノール80mLに溶解し1mol/L水酸化ナトリウム水溶液8. 2mLを加えて15時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に5%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより、表題化合物1. 9 gを白色固体として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.33-1.55 (9H, m), 2.12-2.75 (2H, m), 3.31-3.60 (1H, m), 3.84-4.00 (1H, m), 4.30-4.81 (2H, m), 6.16-6.55 (4H, m), 7.38-7.80 (5H, m).

参考例9

3-[(2S, 4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジンの合成
N-tert-ブトキシカルボニル-L-trans-4-ヒドロキシプロリン69. 4 g及びチアゾリジン29. 4 gをDMF300mLに溶解し、HOBT 50. 5 g、及びEDCの塩酸塩63. 3 gを順次加え、室温下18時間攪拌した。反応液を濃縮後、濃縮物に飽和食塩水と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去して、表題化合物56. 3 gを無色透明油状物として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.41-1.45 (9H, m), 1.95-2.34 (2H, m) 2.62-3.25 (2H, m), 3.40-3.98 (4H, m), 4.40-4.90 (4H, m).

参考例10

3-((2S, 4S)-4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル) -1, 3-チアゾリジンの合成

(1) 3-((2S, 4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル) -1, 3-チアゾリジン (参考例9の表題

化合物) 56.3 g 及びトリエチルアミン 28.5 mL をジクロロメタン 1.0 L に溶解し、これに氷冷下でメタンスルホニルクロリド 15.1 mL を加えた。氷冷下 1 時間攪拌した後、反応液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去して、3-((2S, 4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-メタンスルホニルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル) -1, 3-チアゾリジン 70.5 g を油状物として得た。

(2) 上記化合物 70.5 g 及びアジ化ナトリウム 13.3 g を DMF 500 mL に溶解し、80°C で 5 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を乾燥後、濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製して 3-((2S, 4S)-4-アジド-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル) -1, 3-チアゾリジン 39.5 g を白色固体として得た。

(3) 上記化合物 26.7 g をエタノール 270 mL に溶解し、10% パラジウム炭素触媒 13.4 g の存在下、1 気圧の水素下にて 18 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下濃縮して表題化合物 24.5 g を黒色固体として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.40-1.45 (9H, m), 1.70-1.83 (1H, m), 2.07 (2H, brs), 2.32-2.56 (1H, m), 2.90-3.19 (2H, m), 3.25-3.58 (2H, m), 3.60-4.14 (3H, m), 4.31-4.80 (3H, m).

参考例 1 1

3-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル) -1, 3-チアゾリジンの合成

(1) N-tert-ブトキシカルボニル-L-cis-4-tert-ブチルジメチルシリルオキシプロリン [参考例 1 (1) の生成物] 5.55 g 及びチアゾリジン 1.4 mL の DMF 55 mL に溶解し、トリエチルアミン 2.24 mL 、HOBT 2.96 g 及び EDC の塩酸塩 3.70 g を順次加え、室温下 13 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。

残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3 - [(2 S , 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - t e r t - ブチルジメチルシリルオキシ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 1 , 3 - チアゾリジン 3 . 4 1 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 3 . 3 6 g をテトラヒドロフラン 5 0 mL に溶解し、氷冷下、テトラブチルアンモニウムフロリドの 1 . 0 mol / L テトラヒドロフラン溶液 9 mL を滴下し、室温下 1 8 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣を飽和食塩水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物 2 . 4 4 g を白色固体として得た。

¹H-NMR (DMSO - d₆) δ 1 . 2 5 - 1 . 4 5 (9 H , m) , 1 . 5 2 - 1 . 7 0 (1 H , m) , 2 . 3 5 - 2 . 5 0 (1 H , m) , 2 . 9 5 - 3 . 2 0 (3 H , m) , 3 . 5 0 - 3 . 8 0 (3 H , m) , 4 . 1 0 - 4 . 2 5 (1 H , m) , 4 . 3 7 - 4 . 7 8 (3 H , m) , 5 . 1 8 (1 H , b r s) .

参考例 1 2

3 - ((S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - オキソ - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 1 , 3 - チアゾリジンの合成

参考例 9 の表題化合物 5 5 . 4 g 及びトリエチルアミン 4 6 mL をジクロロメタン 3 5 0 mL に溶解し、これに氷冷下でピリジン三酸化硫黄錯体 5 2 . 4 g のジメチルスルホキシド 1 5 0 mL 溶液を加えて 2 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物 3 0 . 3 g を白色固体として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1 . 4 7 (9 H , s) , 2 . 4 5 - 2 . 5 7 (1 H , m) , 2 . 7 0 - 2 . 9 3 (1 H , m) , 2 . 9 7 - 3 . 2 2 (2 H , m) , 3 . 6 6 - 3 . 7 8 (0 . 6 H , m) , 3 . 8 0 - 4 . 1 0 (3 H , m) , 4 . 2 8 - 4 . 3 8 (0 . 4 H , m) , 4 . 4 5 - 5 . 0 8 (3 H , m) .

参考例 1 3

(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (1 - インドリル)
ピロリジン - 2 - カルボン酸の合成

(1) N - t e r t - プトキシカルボニル - L - t r a n s - 4 - ヒドロキシプロリン ベンジルエステル 20.3 g 及びトリエチルアミン 17.6 mL をジクロロメタン 120 mL に溶解し、これに氷冷下でピリジン三酸化硫黄錯体 25.1 g のジメチルスルホキシド 60 mL 溶液を加えて 5 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - オキソピロリジン - 2 - カルボン酸ベンジル 9.76 g を油状物として得た。

(2) 上記化合物 2.50 g、インドリン 1.05 mL 及び酢酸 0.45 mL を 1, 2 - ジクロロエタン 40 mL に溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 3.32 g を加え、室温にて 6 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (1 - インドリニル) ピロリジン - 2 - カルボン酸ベンジル 2.59 g を油状物として得た。

(3) 上記化合物 2.53 g をアセトン 50 mL に溶解し、二酸化マンガン 7.51 g を加え、室温にて 12 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (1 - インドリル) ピロリジン - 2 - カルボン酸ベンジル 2.43 g を油状物として得た。

(4) 上記化合物 2.42 g をメタノール 50 mL に溶解し、10% パラジウム / 炭素 0.25 g の存在下、1 気圧の水素下にて 20 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮して表題化合物 1.91 g を淡緑色固体として得た。
¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.49 (9 H, s), 2.37 - 3.00 (2 H, m), 3.60 - 3.85 (1 H, m), 4.05 - 4.25 (1 H, m), 4.40 - 4.60 (1 H, m), 4.95 - 5.10 (1 H, m), 6.54

(1 H, s), 7.13 (1 H, t, J = 7.7 Hz), 7.18 – 7.28 (2 H, m), 7.38 (1 H, d, J = 8.2 Hz), 7.62 (1 H, d, J = 7.7 Hz).

参考例 14

1-((S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-オキソ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジンの合成

(1) N-tert-ブトキシカルボニル-L-trans-4-ヒドロキシプロリン 46.25 g 及びピロリジン 18 mL を DMF 200 mL に溶解し、HOBT 45.5 g 及び EDC の塩酸塩 46.0 g を順次加え、室温下 13 時間攪拌した。反応溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去して、1-((2S,4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン 59.3 g を油状物として得た。

(2) 上記化合物 59.3 g 及びトリエチルアミン 41 mL をジクロロメタン 350 mL に溶解し、これに氷冷下でピリジン三酸化硫黄錯体 46.5 g のジメチルスルホキシド 100 mL 溶液を加えて 2 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物 11.9 g を白色固体として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.47 (9 H, s), 1.80 – 2.08 (4 H, m), 2.42 – 2.53 (1 H, m), 2.68 – 2.88 (1 H, m), 3.35 – 3.58 (3 H, m), 3.62 – 4.13 (3 H, m), 4.85 (0.4 H, d, J = 9.0 Hz), 4.99 (0.6 H, d, J = 8.7 Hz) .

参考例 15

3-((2S,4R)-4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジンの合成

(1) 参考例 11 の表題化合物 13.6 g をジクロロメタン 250 mL に溶解し

、トリエチルアミン 7 mL を加えた。反応液に氷冷下メタンスルホニルクロリド 3. 64 mL を加え、1 時間攪拌した。反応液に水を加え、有機層を分け取り、溶媒を減圧下で留去した。残渣を DMF 200 mL に溶解し、アジ化ナトリウム 3. 25 g を加え、85°C で 3 時間加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-(2S, 4R)-4-アジド-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル) - 1, 3-チアゾリジン 9. 9 g を得た。

(2) 上記化合物 9. 9 g をエタノール 150 mL に溶解し、10% パラジウム / 炭素 10 g の存在下、1 気圧の水素下室温にて 18 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮することにより表題化合物 10. 1 g を黒色固体として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1. 30 (4. 5 H, s), 1. 38 (4. 5 H, s), 1. 42 - 1. 52 (1 H, m), 2. 05 (2 H, br s), 2. 33 - 2. 45 (1 H, m), 2. 92 - 3. 88 (7 H, m), 4. 37 - 4. 72 (3 H, m).

実施例 1

(S)-2-シアノ-1-((2S, 4S)-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

(S)-1-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシ-2-ピロリジニルカルボニル) - 2-シアノピロリジン (参考例 1 の表題化合物) 544 mg をジクロロメタン 18 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 1. 8 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣にエタノール及びジエチルエーテルを加え、析出した粉末を濾取して表題化合物 350 mg を粉末状白色結晶として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 68 - 2. 85 (6 H, m), 3. 10 - 3. 30 (2 H, m), 3. 44 - 3. 70 (2 H, m), 4. 30 - 4. 60 (2 H, m), 4. 78 - 5. 09 (1 H, m), 5. 35 - 5. 50 (1 H,

m) , 9. 18 (2 H, b r s) .

実施例 2

(S) - 2 - シアノ - 1 - ((2 S, 4 R) - 4 - ヒドロキシ - 2 - ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・塩酸塩の合成

参考例 2 の表題化合物 309 mg を 4 mol/L 塩酸 - 1, 4 - ジオキサン 2 mL に溶解し、室温下 18 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、HPLC で精製することにより表題化合物 36 mg を粉末状白色結晶として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 85 - 2. 44 (6 H, m) , 3. 05 - 3. 72 (4 H, m) , 4. 41 - 4. 60 (2 H, m) , 4. 78 - 5. 16 (1 H, m) , 5. 55 - 5. 70 (1 H, m) .

実施例 3

(S) - 1 - ((2 S, 4 S) - 4 - アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 2 - シアノピロリジン・2 塩酸塩の合成

(S) - 1 - ((2 S, 4 S) - 4 - アミノ - 1 - t e r t - ブトキカルボニル - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 2 - シアノピロリジン (参考例 3 の表題化合物) 308 mg を 4 mol/L 塩酸 - 1, 4 - ジオキサン 1. 25 mL に溶解し、室温下 27 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、テトラヒドロフランを加えて析出した固体を濾取して表題化合物 214 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 85 - 2. 35 (5 H, m) , 2. 80 - 2. 93 (1 H, m) , 3. 27 - 3. 68 (4 H, m) , 3. 83 - 3. 98 (1 H, m) , 4. 52 - 4. 64 (1 H, m) , 4. 84 (1 H, d, J = 4. 5, 7. 8 Hz) , 8. 81 (3 H, b r s) .

実施例 4

(S) - 1 - ((2 S, 4 S) - 4 - アニリノ - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 2 - シアノピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 2 の表題化合物 6. 18 g 及びトリエチルアミン 8. 4 mL をジメチルスルホキシド 15 mL に溶解し、これにピリジン三酸化硫黄錯体 9. 54 g を加えた。室温で 1 時間攪拌した後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した

。抽出液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - ((2S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - オキソ - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 2 - シアノピロリジン 6. 0 g を油状物として得た。

(2) 上記化合物 1. 5 g、アニリン 0. 43 mL をメタノール 25 mL に溶解し、モレキュラーシーブス 3A 1. 5 g の存在下、室温にて 6 時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 0. 315 g 及び酢酸 0. 4 mL を加えて、1 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - ((2S, 4S) - 4 - アニリノ - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 2 - シアノピロリジン 0. 74 g をアモルファスとして得た。

(3) 上記化合物 0. 82 g をジクロロメタン 21 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 2. 1 mL を加え、室温下 15 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HPLC で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 0. 246 g をアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 52 - 2. 33 (5H, m), 2. 87 - 3. 22 (2H, m), 3. 75 - 5. 13 (8H, m), 6. 50 - 6. 67 (3H, m), 7. 03 - 7. 20 (2H, m), 8. 91 (1H, b r s), 9. 88 (1H, b r s).

実施例 5

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2S, 4S) - 4 - (4 - ニトロフェニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 0. 924 g、ジイソプロピルエチルアミン 1. 7 mL、4 - フルオロニトロベンゼン 0. 53 mL を N - メチル - 2 - ピロリドン 10 mL に溶解し、80 °C にて 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロ

マトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (4 - ニトロフェニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 1. 14 g をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 1. 13 g を酢酸エチル 3. 5 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 3. 4 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. 67 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 74 - 2. 37 (6 H, m), 2. 90 - 3. 10 (1 H, m), 3. 27 - 3. 97 (3 H, m), 4. 37 - 4. 70 (2 H, m), 4. 80 - 5. 20 (1 H, m), 6. 90 - 7. 34 (2 H, m), 7. 88 - 8. 03 (2 H, m), 9. 09 (1 H, br s), 10. 98 (1 H, br s).

実施例 6

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - (4 - シアノフェニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 924 mg、ジイソプロピルエチルアミン 1. 7 mL、4 - フルオロベンゾニトリル 606 mg を N - メチル - 2 - ピロリドン 10 mL に溶解し、100°C にて 1.5 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (4 - シアノフェニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン 340 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 420 mg を酢酸エチル 1. 2 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 1. 2 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取して表題化合物 289 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 62 - 1. 80 (1 H, m), 1. 97 - 2. 33 (4 H, m), 2. 90 - 3. 24 (2 H, m), 3. 64 - 3. 96 (3 H, m), 4. 20 - 4. 63 (2 H, m), 4. 80 - 5. 13 (1 H,

m) , 6. 70 (2 H, d, J = 8. 7 Hz) , 7. 53 (2 H, d, J = 8. 7 Hz) , 9. 00 (1 H, br s) , 10. 50 (1 H, br s) .

実施例 7

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - (2 - シアノフェニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 924 mg、ジイソプロピルエチルアミン 1. 7 mL、2 - フルオロベンゾニトリル 0. 54 mL を N - メチル - 2 - ピロリドン 10 mL に溶解し、100°C にて 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t er t - ブトキシカルボニル - 4 - (2 - シアノフェニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 177 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 115 mg を酢酸エチル 0. 5 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 0. 35 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 46 mg を得た。

¹H - NMR (DMSO - d₆) δ 1. 70 - 2. 36 (6 H, m) , 2. 93 - 3. 74 (3 H, m) , 4. 28 - 4. 66 (2 H, m) , 4. 81 - 5. 15 (1 H, m) , 6. 33 (1 H, d, J = 8. 1 Hz) , 6. 77 (1 H, dd, J = 8. 4, 8. 1 Hz) , 6. 90 (1 H, d, J = 8. 4 Hz) , 7. 39 - 7. 60 (2 H, m) .

実施例 8

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - (2 - フルオロ - 4 - ニトロフェニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 0. 924 g、ジイソプロピルエチルアミン 1. 7 mL、3, 4 - ジフルオロニトロベンゼン 0. 55 mL を N - メチル - 2 - ピロリドン 10 mL に溶解し、80°C にて 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲ

ルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (2 - フルオロ - 4 - ニトロフェニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 0.95 g をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0.95 g を酢酸エチル 3 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 2.65 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.63 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.74 - 2.37 (6 H, m), 2.90 - 3.10 (1 H, m), 3.27 - 3.97 (3 H, m), 4.37 - 4.70 (2 H, m), 4.80 - 5.20 (1 H, m), 6.90 - 7.34 (2 H, m), 7.88 - 8.03 (2 H, m), 9.09 (1 H, br s), 10.98 (1 H, br s).

実施例 9

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - (4 - シアノ - 2 - フルオロフェニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 924 mg、ジイソプロピルエチルアミン 1.7 mL、3,4-ジフルオロベンゾニトリル 700 mg を N-メチル - 2 - ピロリドン 10 mL に溶解し、80 °C にて 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (4 - シアノ - 2 - フルオロフェニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 920 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 920 mg を酢酸エチル 2.5 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 2.2 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取して表題化合物 756 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.67 - 2.35 (6 H, m), 2.88 - 3.06 (1 H, m), 3.22 - 3.73 (3 H, m), 4.27 - 4.64

(2 H, m), 4.86 - 5.13 (1 H, m), 6.73 (1 H, d, J = 6.3 Hz), 7.82 - 7.92 (1 H, m), 7.51 (1 H, dd, J = 8.4, 1.5 Hz), 7.61 (1 H, dd, J = 12.0, 1.5 Hz), 8.98 (1 H, brs), 10.75 (1 H, brs).

実施例 10

(S)-1-[(2 S, 4 S)-4-(4-ブロモ-2-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例3の表題化合物924mg、ジイソプロピルエチルアミン1.7mL、3-ブロモ-6-フルオロベンゾニトリル1000mgをN-メチル-2-ピロリドン10mLに溶解し、80°Cにて5時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-ブロモ-2-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン904mgをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物900mgを酢酸エチル2mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル1.8mLを加え、室温下15時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物501mgを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.70 - 2.34 (4 H, m), 2.93 - 3.07 (1 H, m), 3.42 - 3.65 (3 H, m), 4.33 - 4.61 (2 H, m), 4.82 - 5.10 (1 H, m), 6.56 (1 H, d, J = 8.7 Hz), 6.94 (1 H, dd, J = 8.1, 1.8 Hz), 7.12 (1 H, d, J = 1.8 Hz), 7.49 (1 H, d, J = 8.1 Hz), 8.96 (1 H, brs), 10.02 (1 H, brs).

実施例 11

(S)-2-シアノ-1-[(2 S, 4 S)-4-(3,4-ジシアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例3の表題化合物0.924g、ジイソプロピルエチルアミン1.7

mL、3-フルオロフタロニトリル0.73gをN-メチル-2-ピロリドン10mLに溶解し、80°Cにて4時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3, 4-ジシアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン1.05gをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物1.04gを酢酸エチル5mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル3.0mLを加え、室温下15時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物0.794gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.62-1.79 (1H, m), 1.95-2.35 (3H, m), 2.90-3.28 (2H, m), 3.53-3.71 (2H, m), 4.23-4.64 (2H, m), 4.80-5.13 (1H, m), 7.01 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 7.24 (1H, d, J=2.4Hz), 7.65 (1H, d, J=6.3Hz), 7.78 (1H, d, J=9.0Hz), 9.06 (1H, brs), 10.62 (1H, brs).

実施例12

(S)-1-[(2S, 4S)-4-(3-クロロ-4-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例3の表題化合物0.924g、ジイソプロピルエチルアミン1.7mL、2-クロロ-4-フルオロベンゾニトリル0.78gをN-メチル-2-ピロリドン10mLに溶解し、80°Cにて4時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-クロロ-4-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン0.94gをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0.93 g を酢酸エチル 3 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.6 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.73 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.58-1.80 (1H, m), 1.96-2.37 (3H, m), 2.92-3.22 (2H, m), 3.53-3.67 (2H, m), 4.22-4.60 (2H, m), 4.80-5.10 (1H, m), 6.67 (1H, dd, J=8.7, 2.4 Hz), 6.84 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.24 (1H, d, J=6.9 Hz), 7.61 (1H, d, J=8.7 Hz), 9.02 (1H, br s), 9.97 (1H, br s).

実施例 13

(S)-2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(4-シアノ-2,6-ジフルオロフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 0.924 g、ジイソプロピルエチルアミン 1.7 mL、3,4,5-トリフルオロベンゾニトリル 0.79 g を N-メチル-2-ピロリドン 10 mL に溶解し、80°C にて 3 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノ-2,6-ジフルオロフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン 1.08 g をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 1.08 g を酢酸エチル 3 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.4 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.706 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.72-2.33 (6H, m), 2.77-2.92 (1H, m), 3.20-3.70 (3H, m), 4.42-5.09 (3H, m), 6.38 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.51-7.70 (

2 H, m), 8.97 (1 H, br s), 10.73 (1 H, br s).

実施例 14

(S)-2-シアノ-1-[(2 S, 4 S)-4-(3-トリフルオロメチル-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 1.86 g、ジイソプロピルエチルアミン 3.14 mL 及び 2-クロロ-3-トリフルオロメチルピリジン 1.09 g を N-メチル-2-ピロリドン 3.6 mL に溶解し、120°C にて 8 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-[(2 S, 4 S)-1-tert-ブロキシカルボニル-4-(3-トリフルオロメチル-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン 0.099 g を得た。

(2) 上記化合物 9.9 mg をジクロロメタン 2.2 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 0.2 mL を加え、室温下 18 時間放置した。反応液を減圧下濃縮し、HPLC で精製して表題化合物 3.2 mg をアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.80-2.40 (5 H, m), 2.80-2.98 (1 H, m), 3.30-3.65 (4 H, m), 4.40-4.78 (1 H, m), 4.80-4.89 (1 H, m), 4.90-5.10 (1 H, m), 6.58 (1 H, d, J=7.8 Hz), 6.73-6.89 (1 H, m), 7.86 (1 H, d, J=6.6 Hz), 8.33 (1 H, d, J=3.9 Hz), 8.84 (1 H, br s), 9.56 (1 H, br s).

実施例 15

(S)-2-シアノ-1-[(2 S, 4 S)-4-(3-ニトロ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 9.28 mg、ジイソプロピルエチルアミン 1.57 mL 及び 2-クロロ-3-ニトロピリジン 4.76 mg を N-メチル-2-ピロリ

ドン 18 mL に溶解し、80°C にて 3 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2S, 4S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (3 - ニトロ - 2 - ピリジル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 851 mg を黄色油状物として得た。

(2) 上記化合物 851 mg をジクロロメタン 20 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 2.0 mL を加え、室温下 18 時間放置した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加え、析出物を濾取し、黄色粉末 677 mg を得た。本粉末 257 mg を HPLC で精製して表題化合物 152 mg を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.89 - 2.37 (5H, m), 2.86 - 3.04 (1H, m), 3.38 - 3.65 (4H, m), 4.49 - 4.70 (1H, m), 4.79 - 4.90 (1H, m), 5.00 - 5.22 (1H, m), 6.88 (1H, dd, J = 8.4, 4.8 Hz), 8.38 - 8.60 (3H, m), 9.03 (1H, br s), 9.73 (1H, br s).

実施例 16

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2S, 4S) - 4 - (3 - シアノ - 2 - ピリジル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 1.86 g、ジイソプロピルエチルアミン 3.14 mL、2 - クロロ - 3 - シアノピロリジン 0.831 g を N - メチル - 2 - ピロリドン 36 mL に溶解し、100°C にて 9 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2S, 4S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (3 - シアノ - 2 - ピリジル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 0.487 g を得た。

(2) 上記化合物 0.464 g を酢酸エチル 1.13 mL に溶解し、4 mol /

L 塩酸-酢酸エチル 1. 41 mL を加え、室温下 3 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. 370 g を淡褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 72-2. 31 (5H, m), 2. 81-2. 98 (1H, m), 3. 20-3. 36 (1H, m), 3. 40-3. 69 (3H, m), 4. 45-4. 67 (1H, m), 4. 75-5. 11 (1H, m), 6. 78 (1H, dd, J=7. 5, 4. 8 Hz), 7. 35 (1H, d, J=7. 5 Hz), 7. 99 (1H, dd, J=7. 5, 1. 8 Hz), 8. 33 (1H, dd, J=5. 1, 1. 8 Hz), 8. 88 (1H, br s), 10. 50 (1H, br s).

実施例 17

(S)-2-シアノ-1-[(2S, 4S)-4-(4-シアノ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 928 mg、ジイソプロピルエチルアミン 1. 57 mL 及び 2-クロロ-4-シアノピリジン 416 mg を N-メチル-2-ピロリドン 18 mL に溶解し、120°C にて 18 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン 134 mg を得た。

(2) 上記化合物 134 mg をジクロロメタン 3. 3 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 0. 3 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加え、析出物を濾取し、淡褐色粉末 64 mg を得た。本粉末 64 mg を HPLC で精製して表題化合物 8 mg を白色固体として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 64-1. 86 (1H, m), 1. 86-2. 37 (4H, m), 2. 80-3. 00 (1H, m), 3. 06-3. 28 (1H, m), 3. 42-3. 69 (3H, m), 4. 42-4. 70 (2H,

m) , 4. 75 – 5. 10 (1H, m) , 6. 89 (1H, s) , 6. 93 (1H, d, J = 5. 2 Hz) , 7. 44 (1H, d, J = 6. 2 Hz) , 8. 23 (1H, d, J = 4. 7 Hz) , 8. 96 (1H, br s) , 9. 81 (1H, br s) .

実施例 18

(S) – 2 – シアノ – 1 – [(2S, 4S) – 4 – (5 – シアノ – 2 – ピリジル) アミノ – 2 – ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 462 mg、トリエチルアミン 0. 42 mL 及び 2 – クロロ – 5 – シアノピリジン 210 mg を DMF 10 mL に溶解し、90°C にて 24 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) – 1 – [(2S, 4S) – 1 – t e r t – ブトキシカルボニル – 4 – (5 – シアノ – 2 – ピリジル) アミノ – 2 – ピロリジニルカルボニル] – 2 – シアノピロリジン 310 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 310 mg をテトラヒドロフラン 3 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 – 酢酸エチル 2 mL を加え、室温下 15 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HPLC で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 150 mg をアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 77 – 2. 33 (2. 81 – 3. 23 (2H, m) , 4. 00 – 5. 15 (6H, m) , 6. 61 (1H, d, J = 8. 7 Hz) , 7. 77 (1H, d, J = 8. 7 Hz) , 7. 91 (1H, d, J = 6. 0 Hz) , 8. 46 (1H, s) , 8. 98 (1H, br s) , 9. 91 (1H, br s) .

実施例 19

(S) – 1 – [(2S, 4R) – 4 – (5 – シアノ – 2 – ピリジル) アミノ – 2 – ピロリジニルカルボニル] – 2 – シアノピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) (2S, 4R) – 1 – t e r t – ブトキシカルボニル – 4 – (5 – シアノ – 2 – ピリジル) アミノピロリジン – 2 – カルボン酸 (参考例 4 の表題化合物)

0. 73 g 及び (S) - 2 - シアノピロリジンの塩酸塩 0. 29 g を DMF 10 mL に溶解し、トリエチルアミン 0. 62 mL、HOBTO. 34 g、及び EDC の塩酸塩 0. 42 g を順次加え、室温下 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2S, 4S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - (5 - シアノ - 2 - ピリジル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 0. 58 g をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0. 57 g を 4 mol/L 塩酸 - 1, 4 - ジオキサン 4 mL に溶解し、室温下 15 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HPLC で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 0. 181 g をアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 93 - 2. 68 (6H, m), 3. 13 - 3. 70 (4H, m), 4. 58 - 5. 10 (3H, m), 6. 61 (1H, d, J = 8. 7 Hz), 7. 79 (1H, dd, J = 8. 7, 1. 8 Hz), 7. 98 (1H, brs), 8. 48 (1H, d, J = 1. 8 Hz), 8. 87 (1H, brs), 9. 78 (1H, brs).

実施例 20

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2S, 4S) - 4 - (5 - トリフルオロメチル - 2 - ピリジル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン - 2 トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 0. 924 g、ジイソプロピルエチルアミン 1. 7 mL 及び 2 - クロロ - 5 - トリフルオロメチルピリジン 0. 54 g を N - メチル - 2 - ピロリドン 10 mL に溶解し、120°C にて 8 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2S, 4S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - (5 - トリフルオロメチル - 2 - ピリジル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 0. 40 g をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0.40 g をジクロロメタン 9 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 0.9 mL を加え、室温下 15 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HPLC で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 0.163 g をアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.68-2.32 (5 H, m), 2.85-3.26 (2 H, m), 4.38-5.12 (8 H, m), 6.65 (1 H, d, J=9.0 Hz), 7.66 (1 H, d, J=6.3 Hz), 7.72 (1 H, dd, J=9.0, 2.4 Hz), 8.35 (1 H, s), 8.96 (1 H, brs), 9.80 (1 H, brs).

実施例 2 1

(S)-2-シアノ-1-[(2 S, 4 S)-4-(5-ニトロ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 0.462 g、トリエチルアミン 0.42 mL 及び 2-クロロ-5-ニトロピリジン 0.24 g を DMF 6 mL に溶解し、100°C にて 8 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-[(2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5-ニトロ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン 0.50 g をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0.50 g をテトラヒドロフラン 3 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-1, 4-ジオキサン 3 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.445 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.69-2.37 (5 H, m), 2.80-3.26 (2 H, m), 3.47-3.76 (3 H, m), 4.50-5.15 (3 H, m), 6.67 (1 H, d, J=9.3 Hz), 8.18 (1 H, dd, J=9.3, 3.0 Hz), 8.58 (1 H, s), 8.90-9.12 (2 H, m), 10.65 (1 H, brs).

実施例 2 2

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - (3, 5 - ジニトロ - 2 - ピリジル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 0. 928 g、ジイソプロピルエチルアミン 1. 57 mL、2 - クロロ - 3, 5 - ジニトロピリジン 0. 611 g を N - メチル - 2 - ピロリドン 18 mL に溶解し、室温にて 2 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (3, 5 - ジニトロ - 2 - ピリジル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 1. 21 g を黄色油状物として得た。

(2) 上記化合物 1. 18 g をジクロロメタン 25 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 2. 5 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加え、析出した黄色粉末を濾取することにより表題化合物 1. 12 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 68 - 2. 33 (5 H, m), 2. 84 - 3. 08 (1 H, m), 3. 32 - 3. 68 (4 H, m), 4. 49 - 4. 70 (1 H, m), 4. 76 - 4. 90 (1 H, m), 5. 11 - 5. 37 (1 H, m), 9. 01 (1 H, s), 9. 04 (1 H, brs), 9. 25 (1 H, brs), 9. 28 (1 H, s), 9. 84 (1 H, brs).

実施例 23

(S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - (6 - クロロ - 3 - ピリダジニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 928 mg、ジイソプロピルエチルアミン 1. 57 mL 及び 2, 6 - ジクロロピリダジン 447 mg を N - メチル - 2 - ピロリドン 18 mL に溶解し、120°C にて 5 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1

- [(2S, 4S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (6 - クロロ - 3 - ピリダジニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 5.8 mg を得た。

(2) 上記化合物 5.7 mg を酢酸エチル 1.0 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 0.2 mL を加え、室温下 4 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 3.1 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.69 - 2.35 (5H, m), 2.88 - 3.01 (1H, m), 3.09 - 3.29 (1H, m), 3.50 - 3.70 (3H, m), 4.50 - 4.72 (2H, m), 4.76 - 5.15 (1H, m), 7.00 (1H, d, J = 9.3 Hz), 7.48 (1H, d, J = 9.3 Hz), 7.71 (1H, brs), 9.00 (1H, brs), 10.31 (1H, brs).

実施例 24

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2S, 4S) - 4 - (2 - ピリミジニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 1.85 g、ジイソプロピルエチルアミン 3.14 mL 及び 2 - クロロピリミジン 0.687 g を N - メチル - 2 - ピロリドン 3.0 mL に溶解し、100°C にて 2.4 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2S, 4S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (2 - ピリミジニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 0.950 g を淡褐色粉末として得た。

(2) 上記化合物 0.833 g を酢酸エチル 2.16 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 2.69 mL を加え、室温下 1.8 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.626 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.70 - 2.35 (5H, m), 2.80 - 2.95 (1H, m), 3.10 - 3.30 (1H, m), 3.42 - 3.90

(3 H, m), 4.49–4.73 (2 H, m), 4.80–5.14 (1 H, m), 6.74 (1 H, t, J=5.1 Hz), 7.67 (1 H, br s), 8.38 (2 H, d, J=5.1 Hz), 8.89 (1 H, br s), 10.37 (1 H, br s).

実施例 25

(S)–2–シアノ–1–[(2 S, 4 S)–4–(4–トリフルオロメチル–2–ピリミジニル)アミノ–2–ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例3の表題化合物1.85 g、ジイソプロピルエチルアミン3.14 mL及び2–クロロ–4–トリフルオロメチルピリミジン1.10 gをN–メチル–2–ピロリドン30 mLに溶解し、室温にて18時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)–1–[(2 S, 4 S)–1–tert–ブトキシカルボニル–4–(4–トリフルオロメチル–2–ピリミジニル)アミノ–2–ピロリジニルカルボニル]–2–シアノピロリジン2.44 gを得た。

(2) 上記化合物2.27 gを酢酸エチル4.99 mLに溶解し、4 mol/L 塩酸–酢酸エチル6.24 mLを加え、室温下4時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物1.94 gを得た。

¹H–NMR (DMSO–d₆) δ 1.72–2.35 (5 H, m), 2.78–2.99 (1 H, m), 3.10–3.30 (1 H, m), 3.36–3.88 (3 H, m), 4.47–4.72 (2 H, m), 4.79–5.13 (1 H, m), 7.11 (1 H, d, J=5.1 Hz), 8.20 (1 H, br s), 8.69 (1 H, d, J=4.2 Hz), 8.94 (1 H, br s), 10.73 (1 H, br s).

実施例 26

(S)–1–[(2 S, 4 S)–4–(2–ベンズオキサゾリル)アミノ–2–ピロリジニルカルボニル]–2–シアノピロリジン・塩酸塩の合成

(1) (2S, 4S)-4-(2-ベンズオキサゾリル)アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸(参考例5の表題化合物) 1.04g及び(S)-2-シアノピロリジンの塩酸塩0.40gをDMF 5mLに溶解し、トリエチルアミン0.84mL、HOBTO.51g及びEDCの塩酸塩0.63gを順次加え、室温下15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S, 4S)-4-(2-ベンズオキサゾリル)アミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン0.86gをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物0.86gを4mol/L塩酸-1,4-ジオキサン6mLに溶解し、室温下15時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物0.828gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.70-2.36 (5H, m), 2.87-3.50 (2H, m), 4.20-5.15 (3H, m), 7.00-7.49 (4H, m), 8.24-8.38 (1H, m), 8.97 (1H, br s), 10.26 (1H, br s).

実施例27

(S)-1-[(2S, 4R)-4-(2-ベンズオキサゾリル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成

(1) (2S, 4R)-4-(2-ベンズオキサゾリル)アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸(参考例6の表題化合物) 1.0g及び(S)-2-シアノピロリジンの塩酸塩0.38gをDMF 10mLに溶解し、トリエチルアミン0.81mL、HOBTO.49g及びEDCの塩酸塩0.61gを順次加え、室温下15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S, 4R)-4-(2-ベンズオキサゾリル)アミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリ

ジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 0. 91 g をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0. 91 g を 4 mol/L 塩酸 - 1, 4 - ジオキサン 6 mL に溶解し、室温下 15 時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物 0. 841 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 93 - 2. 73 (6H, m), 3. 30 - 3. 94 (4H, m), 4. 36 - 5. 18 (3H, m), 6. 96 - 7. 50 (4H, m), 8. 42 - 9. 05 (2H, m), 10. 17 (1H, br s)

実施例 28

(S) - 1 - [(2S, 4S) - 4 - (4 - クロロフェニルメチル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 1. 54 g 及び 4 - クロロベンズアルデヒド 0. 703 g をメタノール 15 mL に溶解し、室温にて 1 時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 0. 315 g 及び酢酸 0. 4 mL を加えて、1 時間攪拌した。反応液を濾過し濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2S, 4S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (4 - クロロフェニルメチル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 1. 67 g をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0. 643 g を酢酸エチル 1. 9 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 1. 9 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. 62 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 00 - 2. 37 (5H, m), 2. 90 - 3. 05 (1H, m), 3. 52 - 3. 73 (4H, m), 3. 86 - 4. 04 (1H, m), 4. 24 (2H, s), 4. 48 - 4. 54 (1H, m), 4. 80 - 5. 17 (1H, m), 7. 53 (2H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 6

6 (2 H, d, $J = 8.4$ Hz), 9.07 (1 H, br s), 10.20 (2 H, br s), 10.72 (1 H, br s).

実施例 29

(S)-2-シアノ-1-[(2 S, 4 S)-4-(4-ニトロフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 1.54 g 及び 4-ニトロベンズアルデヒド 6.801 g をメタノール 15 mL に溶解し、室温にて 1 時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 0.315 g 及び酢酸 0.4 mL を加えて、1 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-[(2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-ニトロフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン 1.15 g をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 1.15 g を酢酸エチル 3 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 3.3 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.975 g を得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ 1.96-2.37 (5 H, m), 2.93-3.07 (1 H, m), 3.66-3.75 (3 H, m), 3.93-4.10 (1 H, m), 4.40 (2 H, s), 4.50-4.67 (1 H, m), 4.80-5.17 (1 H, m), 7.92 (2 H, d, $J = 8.7$ Hz), 8.31 (2 H, d, $J = 8.7$ Hz), 9.10 (1 H, br s), 10.10-11.30 (2 H, m).

実施例 30

(S)-2-シアノ-1-[(2 S, 4 S)-4-(4-フェノキシフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 0.924 g 及び 4-フェノキシベンズアルデヒド 0.594 g をメタノール 15 mL に溶解し、室温にて 1 時間攪拌した。反応液

にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 0. 189 g 及び酢酸 0. 2 mL を加えて、1 時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (4 - フェノキシフェニルメチル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 0. 99 g をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0. 99 g を酢酸エチル 2 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 2. 5 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. 95 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 95 - 2. 38 (5H, m), 2. 90 - 3. 16 (1H, m), 3. 40 - 3. 70 (4H, m), 3. 89 - 4. 03 (1H, m), 4. 21 (2H, s), 4. 50 - 4. 67 (1H, m), 4. 80 - 5. 17 (1H, m), 6. 94 - 7. 22 (5H, m), 7. 34 - 7. 48 (2H, m), 7. 64 (2H, d, J = 8. 4 Hz), 9. 10 (1H, brs), 10. 17 (2H, brs), 10. 90 (1H, brs).

実施例 3 1

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - (4 - シアノフェニルメチル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 924 mg 及び 4 - シアノベンズアルデヒド 589 mg をメタノール 15 mL に溶解し、室温にて 1 時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 283 mg 及び酢酸 0. 4 mL を加えて、1 時間攪拌した。反応液を濾過し濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (4 - シアノフェニルメチル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 940 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 9.40 mg を酢酸エチル 3.0 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.8 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 6.55 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.94-2.37 (6H, m), 2.89-3.09 (1H, m), 3.27-3.80 (3H, m), 3.90-4.10 (1H, m), 4.23-4.44 (2H, s), 4.53-4.69 (1H, m), 4.80-5.20 (1H, m), 7.87 (2H, d, J=8.4 Hz), 7.94 (2H, d, J=8.4 Hz), 9.18 (1H, br s), 10.60 (2H, br s).

実施例 32

(S)-1-{(2S, 4S)-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-メチルアミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-2-シアノピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) (S)-1-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル}-2-シアノピロリジン [実施例 31 (1) の生成物] 1.04 g 及び 37% ホルムアルデヒド液 0.7 mL をアセトニトリル 1.5 mL に溶解し、室温にて 1 時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 0.240 g 及び酢酸 0.4 mL を加えて、1 時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-メチルアミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-2-シアノピロリジン 0.71 g をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0.70 g を酢酸エチル 2.0 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.0 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.548 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.00-2.42 (5H, m), 2.59 (

3 H, s), 2.88-3.18 (1 H, m), 3.50-5.20 (9 H, m), 7.89 (2 H, d, J=8.1 Hz), 7.97 (2 H, d, J=8.1 Hz), 9.26 (1 H, brs), 10.96 (1 H, brs), 12.42 (1 H, brs).

実施例 3 3

(S)-2-シアノ-1-{(2 S, 4 S)-4-[N, N-ビス(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}ピロリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 0.924 g、4-シアノベンジルプロミド 1.27 g 及びジイソプロピルエチルアミン 1.6 mL を N-メチル-2-ピロリドン 10 mL に溶解し、室温にて 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-{(2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N, N-ビス(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-2-シアノピロリジン 1.11 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 0.95 g を酢酸エチル 2.2 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.2 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.85 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.72-2.37 (5 H, m), 2.62-2.79 (1 H, m), 3.06-3.43 (2 H, m), 3.53-4.50 (8 H, m), 4.80-5.14 (1 H, m), 7.55 (4 H, d, J=8.1 Hz), 7.79 (4 H, d, J=8.1 Hz), 8.90 (1 H, brs), 10.10 (1 H, brs).

実施例 3 4

(S)-2-シアノ-1-{(2 S, 4 S)-4-(3-ピリジルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル}ピロリジン・3トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 928 mg 及びニコチンアルデヒド 321 mg をメ

タノール 1.6 mL に溶解し、室温にて 30 分間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 1.89 mg 及び酢酸数滴を加えて、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-[(2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-ピリジルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -2-シアノピロリジン 5.91 mg を得た。

(2) 上記化合物 5.57 mg をジクロロメタン 1.4 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 1.4 mL を加え、室温下 18 時間放置した。反応溶媒を減圧下濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物 7.04 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.70-2.40 (5H, m), 2.91-3.14 (1H, m), 3.29-3.73 (5H, m), 4.31 (2H, s), 4.52-4.70 (1H, m), 4.78-5.15 (1H, m), 7.58 (1H, dd, J=7.8, 5.0 Hz), 8.02 (1H, d, J=7.9 Hz), 8.68 (1H, dd, J=4.9, 1.4 Hz), 8.75 (1H, d, J=1.7 Hz).

実施例 35

(S)-2-シアノ-1-((2S, 4S)-4-フェネチルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・2 トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 4.62 mg 及びフェニルアセトアルデヒド 0.18 mL をメタノール 1.5 mL に溶解し、室温にて 1 時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 9.4 mg 及び酢酸 0.1 mL を加えて、15 時間攪拌した。反応液を濾過し濾液を減圧下で留去した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-((2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-フェネチルアミノ-2-

ピロリジニルカルボニル) - 2 - シアノピロリジン 300 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 300 mg をジクロロメタン 7.3 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 0.73 mL を加え、室温下 15 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HPLC で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 150 mg をアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.85 - 2.38 (5H, m), 2.83 - 3.08 (3H, m), 3.15 - 3.74 (4H, m), 3.75 - 5.18 (5H, m), 7.17 - 7.40 (5H, m).

実施例 3 6

(S) - 2 - シアノ - 1 - ((2S, 4S) - 4 - シクロヘキシルアミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 924 mg 及びシクロヘキサノン 0.34 mL をメタノール 15 mL に溶解し、室温にて 1 時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 200 mg 及び酢酸 0.4 mL を加えて、15 時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - (2S, 4S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - シクロヘキシルアミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 2 - シアノピロリジン 440 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 430 mg を酢酸エチル 1.5 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 1.4 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 338 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.01 - 1.47 (5H, m), 1.54 - 2.38 (10H, m), 2.88 - 3.07 (2H, m), 3.38 - 3.70 (4H, m), 3.95 - 4.13 (1H, m), 4.40 - 4.61 (1H, m), 4.80 - 5.14 (1H, m), 9.68 (1H, brs), 9.89 (1H, brs).

実施例 3 7

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - ジエチルアミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 924 mg 及びアセトアルデヒド 90% 水溶液 1.7 mL をメタノール 15 mL に溶解し、室温にて 3 時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 440 mg 及び酢酸 0.4 mL を加えて、1 時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - tert - プロピカルボニル - 4 - ジエチルアミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 720 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 720 mg を酢酸エチル 2 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 2.5 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 713 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.20 - 1.30 (6 H, m), 1.94 - 2.36 (1 H, m)、2.87 - 3.38 (6 H, m), 3.52 - 4.18 (8 H, m), 4.45 - 4.64 (1 H, m), 4.82 - 4.90 (1 H, m), 9.38 (1 H, br s), 11.30 (1 H, br s), 11.82 (1 H, br s).

実施例 3 8

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - (1 - ピペリジノ) - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 924 mg 及び 50% グルタルアルデヒド水溶液 0.8 mL をメタノール 15 mL に溶解し、室温にて 3 時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 630 mg 及び酢酸 0.4 mL を加えて、1 時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S)

-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(1-ピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン 480 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 470 mg を酢酸エチル 2 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1.6 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 485 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.30-1.50 (1H, m), 1.61-1.90 (5H, m), 1.99-2.32 (3H, m), 2.83-3.09 (2H, m), 3.31-3.80 (8H, m), 3.90-4.07 (1H, m), 4.40-4.62 (1H, m), 4.80-5.20 (1H, m), 9.27 (1H, brs), 11.10 (1H, brs), 11.64 (1H, brs).

実施例 39

(S)-2-シアノ-1-{(2S, 4S)-4-[N, N-ビス(エトキシカルボニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 0.924 g、プロモ酢酸エチル 0.73 mL 及びジイソプロピルエチルアミン 1.6 mL を N-メチル-2-ピロリドン 10 mL に溶解し、室温にて 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N, N-ビス(エトキシカルボニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-2-シアノピロリジン 0.95 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 0.80 g を酢酸エチル 2 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.65 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.19 (6H, t, J=7.2 Hz), 1.

5.7 - 1.74 (1H, m), 1.93 - 2.34 (4H, m), 2.96 - 3.42 (2H, m), 3.75 - 4.50 (12H, m), 4.78 - 5.12 (1H, m), 8.80 (1H, br s), 10.19 (1H, br s).

実施例40

(S)-1-((2S, 4S)-4-ベンゾイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成

(1) (2S, 4S)-4-ベンゾイルアミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸(参考例7の表題化合物)1.1g及び(S)-2-シアノピロリジンの塩酸塩0.44gをDMF 10mLに溶解し、トリエチルアミン0.98mL、HOBT 0.54g及びEDCの塩酸塩0.67gを順次加え、室温下15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトで精製することにより(S)-1-((2S, 4R)-4-ベンゾイルアミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン1.0gを白色固体として得た。

(2) 上記化合物0.91gをテトラヒドロフラン3mLに溶解し、4mol/L塩酸-1,4-ジオキサン6mLを加え、室温下15時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物541mgを得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.63 - 2.36 (5H, m), 2.75 - 2.93 ((1H, m), 3.21 - 3.80 (4H, m), 4.51 - 5.13 (3H, m), 7.40 - 7.90 (2H, m), 8.52 - 9.00 (2H, m), 10.06 (1H, br s).

実施例41

(S)-1-((2S, 4R)-4-ベンゾイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成

(1) (2S, 4R)-4-ベンゾイルアミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピロリジン-2-カルボン酸(参考例8の表題化合物)1.6g及び(S)-2-シアノピロリジンの塩酸塩0.63gをDMF 10mLに溶解し、トリエ

チルアミン 1. 32 mL、HOBTO. 79 g 及びEDCの塩酸塩 0. 99 g を順次加え、室温下 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-(2S, 4R)-4-ベンゾイルアミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン 1. 2 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 0. 97 g を 4 mol/L 塩酸-1, 4-ジオキサン 6 mL に溶解し、室温下 15 時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物 0. 814 g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 96-2. 65 (6H, m), 3. 23-3. 71 (4H, m), 4. 42-5. 15 (3H, m), 7. 51-7. 97 (5H, m), 8. 67-9. 03 (2H, m), 9. 92 (1H, brs).

実施例 4 2

(S)-1-[2S, 4S]-4-(4-クロロベンゾイル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 4.62 mg 及びトリエチルアミン 0. 42 mL をジクロロメタン 3.0 mL に溶解し、氷冷下 4-クロロベンゾイルクロリド 0. 19 mL を加え、室温下 24 時間攪拌した。反応液に水を加え、ジクロロメタンで抽出し、抽出液を乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-[2S, 4S]-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-クロロベンゾイル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン 6.17 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 6.10 mg をテトラヒドロフラン 4 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-1, 4-ジオキサン 3. 4 mL を加え、室温下 24 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、濃縮物を HPLC で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 3.40 mg をアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 87-2. 34 (5H, m), 2. 78-2. 93 (1H, m), 3. 20-3. 75 (4H, m), 4. 54-4. 72

(2 H, m), 4.85 (1 H, dd, J = 7.8, 4.7 Hz), 7.58 (2 H, d, J = 8.5 Hz), 7.86 (2 H, d, J = 8.5 Hz), 8.70 (1 H, d, J = 6.8 Hz), 8.88 (1 H, br s), 9.74 (1 H, br s).

実施例 4 3

(S)-2-シアノ-1-[(2 S, 4 S)-4-(4-トリフルオロメチルベンゾイル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 462 mg, 4-トリフルオロメチル安息香酸 285 mg 及びトリエチルアミン 0.42 mL を DMF 30 mL に溶解し、氷冷下 H OBT 241 mg 及び EDC の塩酸塩 302 mg を順次加え、室温下 22 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、濃縮物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-[(2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-トリフルオロメチルベンゾイル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-2-シアノピロリジン 640 mg を無色油状物として得た。

(2) 上記化合物 640 mg をテトラヒドロフラン 15 mL に溶解し、4 mol / L 塩酸-1, 4-ジオキサン 3.3 mL を加え、室温下 24 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、濃縮物を HPLC で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 163 mg をアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.92-2.37 (5 H, m), 2.82-2.96 (1 H, m), 3.24-3.65 (4 H, m), 4.67-4.76 (2 H, m), 4.89 (1 H, dd, J = 7.8, 4.7), 7.90 (2 H, d, J = 8.2 Hz), 8.06 (2 H, d, J = 8.2 Hz), 8.90 (1 H, d, J = 6.7 Hz), 9.0-10.0 (2 H, m).

実施例 4 4

(S)-2-シアノ-1-[(2 S, 4 S)-4-(4-シアノベンゾイル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]ピロリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例3の表題化合物462mg, 4-シアノ安息香酸221mg及びトリエチルアミン0.42mLをDMF30mLに溶解し、氷冷下HOBT241mg及びEDCの塩酸塩302mgを順次加え、室温下21時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、濃縮物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノベンジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -2-シアノピロリジン548mgをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物548mgをテトラヒドロフラン15mLに溶解し、4mol/L塩酸-1, 4-ジオキサン3.1mLを加え、室温下5日間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、濃縮物をHPLCで精製し、凍結乾燥することにより表題化合物177mgをアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.93-2.36 (5H, m), 2.80-2.96 (1H, m), 3.26-3.68 (4H, m), 4.58-4.76 (2H, m), 4.88 (1H, dd, J=7.7, 4.8Hz), 8.00 (4H, s), 8.93 (1H, d, J=6.6Hz), 9.0-10.0 (2H, m).

実施例45

(S)-2-シアノ-1-((2S, 4S)-4-ニコチノイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル)ピロリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例3の表題化合物462mg及びトリエチルアミン0.63mLをテトラヒドロフラン10mLに溶解し、ニコチン酸クロリドの塩酸塩285mgを加え、室温にて15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより(S)-1-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ニコチノイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル) -2-シアノピロリジン190mgをアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 180 mg をジクロロメタン 5 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 0.5 mL を加え、室温下 15 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HPLC で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 96 mg をアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.86–2.36 (5 H, m), 2.80–2.97 (1 H, m), 3.24–3.68 (4 H, m), 4.49–5.13 (3 H, m), 7.58 (1 H, dd, J = 7.8, 4.8 Hz), 8.24 (1 H, d, J = 7.8 Hz), 8.76 (1 H, d, J = 4.8 Hz), 8.87 (1 H, d, J = 6.6 Hz), 9.03 (1 H, s), 9.93 (1 H, br s).

実施例 4 6

(S)-2-シアノ-1-((2 S, 4 S)-4-イソニコチノイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル)ピロリジン・2 トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 462 mg 及びトリエチルアミン 0.63 mL をテトラヒドロフラン 10 mL に溶解し、イソニコチニ酸クロリドの塩酸塩 285 mg を加え、室温にて 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S)-1-((2 S, 4 S)-1-tert-ブロキシカルボニル-4-イソニコチノイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン 670 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 650 mg をジクロロメタン 16 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 1.6 mL を加え、室温下 15 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HPLC で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 412 mg をアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.87–2.36 (5 H, m), 2.79–2.96 (1 H, m), 3.20–3.68 (4 H, m), 4.48–5.15 (3 H, m), 7.80 (2 H, d, J = 6.0 Hz), 8.70–9.13 (4 H, m), 9.93 (1 H, br s).

実施例 4 7

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - グリシルアミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 464 mg 及び N - メチルモルホリン 0.16 mL をテトラヒドロフラン 10 mL に溶解し、-20°C でクロロギ酸イソブチル 0.19 mL を加え、30 分間攪拌した後、-20°C で N - t e r t - プトキシカルボニルグリシン 463 mg 及びトリエチルアミン 0.21 mL の DMF 3 mL 溶液を加え、さらに室温にて 20 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (N - t e r t - プトキシカルボニルグリシン) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 680 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 360 mg を 1, 4 - ジオキサン 1 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 1, 4 - ジオキサン 4 mL を加え、室温下 4 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 262 mg を白色固体として得た。

¹H - NMR (DMSO - d₆) δ 1.7 - 2.3 (5H, m), 2.78 (1H, m), 3.5 (2H, m), 4.26 - 4.60 (2H, m), 4.84 (1H, dd, J = 7.9, 4.6 Hz), 8.24 (3H, br s), 8.7 - 9.1 (2H, m), 10.71 (1H, br s).

実施例 4 8

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - (エトキシオキサリル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 3 の表題化合物 464 mg 及びトリエチルアミン 0.63 mL をテトラヒドロフラン 10 mL に溶解し、氷冷下クロログリオキシル酸エチル 0.18 mL を加え、2 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、濃縮物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精

製することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (エトキシオキサリル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 615 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 492 mg をアセトニトリル 10 mL に溶解し、氷冷下トリフルオロ酢酸 2 mL を加え、室温下 28 時間放置した。溶媒を減圧下で留去し、HPLC で精製し、凍結乾燥することにより表題化合物 168 mg をアモルファスとして得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.27 (3H, t, J = 7.1 Hz), 1.82 - 2.35 (5H, m), 2.82 (1H, m), 3.26 (1H, dd, J = 11.5, 7.1 Hz), 3.45 (1H, dd, J = 11.5, 7.1 Hz), 3.5 (2H, m), 4.24 (2H, q, J = 7.1 Hz), 4.43 - 4.62 (2H, m), 4.85 (1H, dd, J = 7.8, 4.8 Hz), 8.89 (1H, brs), 9.18 (1H, d, J = 7.8 Hz), 9.78 (1H, brs).

実施例 4 9

(S) - 2 - シアノ - 1 - [(2 S, 4 S) - 4 - (4 - ピリジル) オキシ - 2 - ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 2 の表題化合物 464 mg、4 - ヒドロキシピリジン 144 mg 及びトリフェニルホスフィン 393 mg をテトラヒドロフラン 20 mL に溶解し、ジアゾジカルボン酸ジエチルの 40% トルエン溶液 0.71 mL を加え、9 日間攪拌した。溶媒を減圧下で留去した後、残渣を HPLC で精製し、凍結乾燥することにより (S) - 1 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (4 - ピリジル) オキシ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 2 - シアノピロリジン 178 mg をアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 173 mg を酢酸エチル 1.0 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 0.6 mL を加え、室温下 5 時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物 159 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.73 - 2.42 (5H, m), 2.87 -

3. 0 3 (1 H, m), 3. 2 – 3. 8 (4 H, m), 4. 6 6 – 4. 8 7 (2 H, m), 5. 5 3 – 5. 6 7 (m, 1 H), 7. 5 2 (1 H, d, J = 7. 2 Hz), 8. 7 8 (1 H, d, J = 7. 2 Hz), 8. 8 1 (1 H, d, J = 7. 2 Hz), 8. 9 6 (1 H, br s), 10. 8 6 (1 H, br s).

実施例 50

(S) – 1 – [(2 S, 4 S) – 4 – (4 – アミノベンゾイル) オキシ – 2 – ピロリジニルカルボニル] – 2 – シアノピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 1 の表題化合物 619 mg 及びトリエチルアミン 0.84 mL をジクロロメタン 10 mL に溶解し、4 – ニトロベンゾイルクロリド 557 mg 及び 4 – ジメチルアミノピリジン 24 mg を加え、室温下 14 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、酢酸エチル – ヘキサンから再結晶することにより (S) – 1 – [(2 S, 4 S) – 1 – t e r t – ブトキシカルボニル – 4 – (4 – ニトロベンゾイル) オキシ – 2 – ピロリジニルカルボニル] – 2 – シアノピロリジン 800 mg を淡褐色結晶として得た。

(2) 上記化合物 600 mg を酢酸エチル 15 mL に溶解し、10% パラジウム / 炭素 123 mg の存在下、1 気圧の水素下にて 3 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下濃縮し、残渣を酢酸エチル – ヘキサンから結晶化することにより (S) – 1 – [(2 S, 4 S) – 4 – (4 – アミノベンゾイル) オキシ – 1 – t e r t – ブトキシカルボニル – 2 – ピロリジニルカルボニル] – 2 – シアノピロリジン 96 mg を白色結晶として得た。

(3) 上記化合物 518 mg を酢酸エチル 1.2 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 – 酢酸エチル 1.5 mL を加え、室温下 15 時間放置した。析出した淡褐色固体を濾取することにより表題化合物 378 mg を得た。

¹H – NMR (DMSO – d₆) δ 1.97 – 2.38 (5 H, m), 2.76 – 2.88 (1 H, m), 3.40 – 3.70 (4 H, m), 4.63 – 4.76 (1 H, m), 4.88 (1 H, dd, J = 7.9, 5.3 Hz), 5.42 –

5. 50 (m, 1 H), 6. 71 (1 H, d, J = 8. 7 Hz), 7. 72 (1 H, d, J = 8. 7 Hz), 8. 88 (1 H, br s), 10. 84 (1 H, br s).

実施例 5 1

(S)-2-シアノ-1-((2 S, 4 S)-4-ニコチノイルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 1 の表題化合物 619 mg 及びトリエチルアミン 0.84 mL をジクロロメタン 10 mL に溶解し、ニコチン酸クロリドの塩酸塩 534 mg 及び 4-ジメチルアミノピリジン 23 mg を加え、室温下 15 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、酢酸エチル-ヘキサンから再結晶することにより (S)-1-((2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ニコチノイルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン 731 mg を淡黄色結晶として得た。

(2) 上記化合物 414 mg を酢酸エチル 2 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1.25 mL を加え、室温下 18 時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物 524 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 97-2. 45 (5 H, m), 2. 81-2. 96 (1 H, m), 3. 45-3. 85 (4 H, m), 4. 67-4. 78 (1 H, m), 4. 86 (1 H, dd, J = 7. 9, 5. 0 Hz), 5. 60-5. 67 (m, 1 H), 7. 65 (1 H, dd, J = 8. 0, 5. 1 Hz), 8. 40-8. 47 (1 H, m), 8. 88 (1 H, dd, J = 5. 0, 1. 6 Hz), 9. 02 (1 H, br s), 9. 17 (1 H, d, J = 1. 8 Hz), 10. 94 (1 H, br s).

実施例 5 2

(S)-2-シアノ-1-((2 S, 4 S)-4-イソニコチノイルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル) ピロリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例1の表題化合物752mg及びトリエチルアミン0.84mLをジクロロメタン10mLに溶解し、イソニコチン酸クロリドの塩酸塩712mg及び4-ジメチルアミノピリジン40mgを加え、室温下22時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより(S)-1-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-イソニコチノイルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル)-2-シアノピロリジン576mgを白色結晶として得た。

(2) 上記化合物414mgを酢酸エチル1.0mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル1.25mLを加え、室温下18時間放置した。析出した白色固体を濾取することにより表題化合物458mgを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.97-2.47 (5H, m), 2.79-2.92 (1H, m), 3.5-3.8 (4H, m), 4.68-4.81 (1H, m), 4.87 (1H, dd, J=7.9, 5.3Hz), 5.60-5.67 (m, 1H), 7.97 (2H, d, J=6.0Hz), 8.83 (2H, d, J=6.0Hz), 8.97 (1H, brs), 10.98 (1H, brs).

実施例53

3-((2S, 4S)-4-アミノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

3-((2S, 4S)-4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン(参考例10の表題化合物)400mgを酢酸エチル3.0mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル3.75mLを加え、室温下3時間放置した。反応液を減圧下濃縮し、残渣をエタノール100mLに溶解し、活性炭0.4gを加えた。活性炭を濾過で除き、濾液を濃縮後、ジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物28.8mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.85-2.06 (1H, m), 2.71-2.93 (1H, m), 2.99-3.20 (2H, m), 3.40-3.98 (5H, m), 4.37-4.78 (3H, m), 8.86 (5H, br s).

実施例5 4

3-[(2S, 4S) -4-(4-シアノフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例10の表題化合物 1810mg、ジイソプロピルエチルアミン 3.14mL及び4-フルオロベンゾニトリル 727mgをN-メチル-2-ピロリドン 18mLに溶解し、100°Cにて24時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S, 4S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 170mgを淡褐色油状物として得た。

(2) 上記化合物 170mgを酢酸エチル 0.42mLに溶解し、4mol/L 塩酸-酢酸エチル 0.53mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 69.3mgを淡褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.64-1.80 (1H, m), 2.84-3.20 (4H, m), 3.45-3.96 (3H, m), 4.15-4.34 (1H, m), 4.39-4.78 (3H, m), 6.70 (2H, d, J=8.8Hz), 6.85-7.01 (1H, m), 7.52 (1H, d, J=8.7Hz), 9.45 (2H, br s).

実施例5 5

3-[(2S, 4S) -4-(4-ニトロフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例10の表題化合物 904mg、ジイソプロピルエチルアミン 1.57mL及び4-フルオロニトロベンゼン 423mgをN-メチル-2-ピロリドン 9mLに溶解し、80°Cにて24時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリ

ウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2 S, 4 S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-ニトロフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 91.9 mg を黄色のアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 79.5 mg を酢酸エチル 3.8 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.4 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 64.7 mg を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.68-1.87 (1H, m), 2.88-3.30 (4H, m), 3.48-3.98 (3H, m), 4.24-4.80 (4H, m), 6.72 (2H, d, J=9.3 Hz), 7.40-7.56 (1H, m), 8.04 (2H, d, J=7.5 Hz), 9.51 (2H, br s).

実施例 5 6

3-[(2 S, 4 S) -4-(4-メタンスルホニルフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 90.4 mg、ジイソプロピルエチルアミン 1.5 7 mL 及び 4-フルオロフェニルメチルスルホン 52.3 mg を N-メチル-2-ピロリドン 9 mL に溶解し、100 °C にて 18 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2 S, 4 S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-メタンスルホニルフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 27 mg を得た。

(2) 上記化合物 27 mg を酢酸エチル 0.2 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 0.1 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 19.4 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.65-1.82 (1H, m), 2.89-

3. 2.3 (7 H, m), 3. 4.9 - 3. 9.8 (3 H, m), 4. 1.8 - 4. 7.8 (4 H, m), 6. 7.4 (2 H, d, J = 9. 0 Hz), 6. 8.0 - 6. 9.2 (1 H, m), 6. 6.3 (2 H, d, J = 9. 0 Hz), 9. 3.0 (2 H, br s).

実施例 5 7

3-[(2 S, 4 S) -4-(2-シアノフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 1810 mg、ジイソプロピルエチルアミン 3. 14 mL 及び 2-フルオロベンゾニトリル 727 mg を N-メチル-2-ピロリドン 18 mL に溶解し、80°C にて 32 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2 S, 4 S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(2-シアノフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 88 mg を得た。

(2) 上記化合物 88 mg を酢酸エチル 0. 4 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 0. 3 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 25 mg を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 7.4 - 1. 9.5 (1 H, m), 2. 8.5 - 3. 1.6 (3 H, m), 3. 3.0 - 3. 9.2 (4 H, m), 4. 2.7 - 4. 7.9 (4 H, m), 6. 1.5 - 6. 2.7 (1 H, m), 6. 7.7 (1 H, t, J = 7. 5 Hz), 6. 8.7 (1 H, d, J = 8. 4 Hz), 7. 3.8 - 7. 5.9 (2 H, m), 8. 9.0 (1 H, br s), 10. 8.0 (1 H, br s).

実施例 5 8

3-[(2 S, 4 S) -4-(5-シアノ-2-ピリジル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 904 mg、ジイソプロピルエチルアミン 1. 57 mL 及び 2-クロロ-5-シアノピリジン 416 mg を N-メチル-2-ピロ

リドン 9 mL に溶解し、80°C にて 18 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5-シアノ-2-ピリジル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 8.07 mg を白色のアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 7.11 mg を酢酸エチル 1.76 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.20 mL を加え、室温下 18 時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 7.09 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.74-1.94 (1H, m), 2.78-2.94 (1H, m), 2.97-3.26 (3H, m), 3.40-3.77 (3H, m), 4.40-4.80 (4H, m), 6.64 (1H, d, J=9.0 Hz), 7.77 (1H, dd, J=8.7, 2.4 Hz), 8.08 (1H, br s), 8.46 (1H, d, J=1.8 Hz), 8.86 (1H, br s), 10.37 (1H, br s).

実施例 5 9

3-[(2S, 4S)-4-(3, 4-ジシアノフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 0.904 g、ジイソプロピルエチルアミン 1.57 mL 及び 4-フルオロタロニトリル 0.438 g を N-メチル-2-ピロリドン 9 mL に溶解し、80°C にて 4 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3, 4-ジシアノフェニル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 1.08 g を白色のアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0.924 g を酢酸エチル 2.16 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.70 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固

体を濾取することにより表題化合物 0.782 g を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.66–1.84 (1H, m), 2.90–3.27 (4H, m), 3.49–3.95 (3H, m), 4.20–4.40 (1H, m), 4.40–5.79 (3H, m), 7.00 (1H, dd, J=8.7, 2.4 Hz), 7.22 (1H, s), 7.52–7.67 (1H, m), 7.76 (1H, d, J=9.0 Hz).

実施例 6 0

3-[(2S, 4S) -4-(3-クロロ-4-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 0.904 g、ジイソプロピルエチルアミン 1.57 mL 及び 2-クロロ-4-フルオロベンゾニトリル 0.467 g を N-メチル-2-ピロリドン 9 mL に溶解し、80°C にて 8 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2S, 4S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-クロロ-4-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 0.630 g を無色透明油状物として得た。

(2) 上記化合物 0.630 g を酢酸エチル 2.88 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1.80 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.465 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.65–1.81 (1H, m), 2.84–2.99 (1H, m), 2.99–3.22 (3H, m), 3.48–3.95 (3H, m), 4.16–4.37 (1H, m), 4.39–4.78 (3H, m), 6.68 (1H, dd, J=8.7, 2.1 Hz), 6.85 (1H, d, J=1.8 Hz), 7.30–7.45 (1H, m), 7.60 (1H, d, J=8.7 Hz), 9.60 (2H, brs).

実施例 6 1

3-[(2S, 4S) -4-(2-ベンズオキサゾリル)アミノ-2-ピロリジ

ニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 904 mg、ジイソプロピルエチルアミン 1.57 mL 及び 2-クロロベンズオキサゾール 461 mg を N-メチル-2-ピロリドン 9 mL に溶解し、室温にて 1 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2S, 4S)-4-(2-ベンズオキサゾリル) アミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン 975 mg を白色のアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 862 mg を酢酸エチル 4.1 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.6 mL を加え、室温下 8 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 656 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.94-2.13 (1H, m), 2.85-2.99 (1H, m), 3.00-3.20 (2H, m), 3.31-4.00 (4H, m), 4.40-4.82 (4H, m), 7.07 (1H, td, J=7.8, 1.2 Hz), 7.18 (1H, td, J=7.8, 1.2 Hz), 7.33 (1H, d, J=7.2 Hz), 7.42 (1H, d, J=7.5 Hz), 8.61 (1H, brs), 8.89 (1H brs), 10.59 (1H, brs).

実施例 6 2

3-[(2S, 4S)-4-ベンジルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 904 mg 及びベンズアルデヒド 318 mg をメタノール 16 mL に溶解し、室温にて 30 分間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 189 mg 及び酢酸数滴を加えて、6 時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2S, 4S)-4-ベンジルアミノ-1

-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン742mgを無色透明油状物として得た。

(2) 上記化合物742mgを酢酸エチル3.8mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル2.4mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物540mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.10-2.32 (1H, m), 2.86-3.20 (3H, m), 3.49-4.03 (5H, m), 4.21 (2H, s), 4.39-4.80 (3H, m), 7.31-7.52 (3H, m), 7.52-7.72 (2H, m), 10.17 (4H, brs).

実施例63

3-[(2S, 4S)-4-(4-シアノフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例10の表題化合物904mg及び4-シアノベンズアルデヒド393mgをメタノール16mLに溶解し、室温にて30分間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム189mg及び酢酸数滴を加えて、18時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン389mgを無色透明油状物として得た。

(2) 上記化合物389mgを酢酸エチル0.9mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル1.2mLを加え、室温下18時間放置した。析出した固体を濾取することにより表題化合物286mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.06-2.34 (1H, m), 2.85-3.01 (1H, m), 3.01-3.20 (2H, m), 3.50-4.06 (5H, m), 4.30 (2H, s), 4.41-4.79 (3H, m), 7.80 (2H, d, J=8.1Hz), 7.95 (2H, d, J=8.4Hz),

9. 05 (1H, b r s) , 10. 30 (3H, b r s) .

実施例 6 4

3 - { (2S, 4S) - 4 - [N - (4 - シアノフェニルメチル) - N - メチルアミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 3 - [(2S, 4S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (4 - シアノフェニルメチル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 1 , 3 - チアゾリジン [実施例 6 3 (1) の生成物] 1. 35 g 及び 37% ホルムアルデヒド液 0. 788 mL をアセトニトリル 20 mL に溶解し、室温にて 30 分間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 0. 305 g 及び酢酸数滴を加えて、1 時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3 - { (2S, 4S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - [N - (4 - シアノフェニルメチル) - N - メチルアミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン 0. 953 g を白色のアモルファスとして得た。

(2) 上記化合物 0. 818 g を酢酸エチル 3. 8 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 2. 4 mL を加え、室温下 5 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. 683 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20 - 2. 48 (1H, m) , 2. 57 (3H, s) , 2. 80 - 3. 20 (3H, m) , 3. 57 - 4. 17 (5H, m) , 4. 20 - 4. 85 (5H, m) , 7. 88 (2H, d, J = 7. 8 Hz) , 7. 96 (2H, d, J = 8. 4 Hz) , 9. 12 (1H, b r s) , 10. 95 (1H, b r s) , 12. 50 (1H, b r s) .

実施例 6 5

3 - [(2S, 4R) - 4 - (7 - メトキシ - 2 - フェニル - 4 - キノリル) オキシ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 1 , 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) N - t e r t - プトキシカルボニル - L - t r a n s - ヒドロキシプロリ

ン5. 67 gをジメチルスルホキシド70mLに溶解し、室温にてtert-ブトキシカリウム6.88 gをゆっくり加え、1.5時間攪拌した。この溶液に4-クロロ-7-メトキシ-2-フェニルキノリン7.28 gをゆっくり加え、17時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチル/ヘキサン(1/1)で洗浄した。水層を1mol/L塩酸でpH4とし、析出物を濾取することにより(2S, 4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(7-メトキシ-2-フェニル-4-キノリル)オキシ-2-ピロリジン-2-カルボン酸8.00 gを白色固体として得た。

(2) 上記化合物546mgを用い、参考例9と同様の手法により3-[(2S, 4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(7-メトキシ-2-フェニル-4-キノリル)オキシ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン568mgを白色固体として得た。

(3) 上記化合物554mgを用い、実施例5(2)と同様の手法により表題化合物521mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2.40-2.50 (1H, m), 2.96-3.12 (3H, m), 3.68-3.97 (4H, m), 3.99 (3H, s), 4.48-4.94 (3H, m), 4.98 (1H, brs), 7.43 (1H, d, J=8.1Hz), 7.69-7.70 (4H, m), 7.91 (1H, brs), 8.26 (2H, d, J=7.4Hz), 8.57 (1H, brs), 9.10 (1H, brs), 11.00 (1H, brs)

実施例6 6

3-((2S, 4S)-4-ベンゾイルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジンの合成

(1) 参考例11の表題化合物643mg及び塩化ベンゾイル0.44mLを用い、実施例50(1)と同様の手法により3-((2S, 4S)-4-ベンゾイルオキシ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン515mgを油状物として得た。

(2) 上記化合物 4 1 3 mg を酢酸エチル 4 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1.3 mL を加え、室温下 14 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣を炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物 3 1 5 mg を油状物として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.83-1.93 (1H, m), 2.45-2.57 (1H, m), 2.87 (1H, dd, J=12.8, 4.2 Hz), 2.99 (1H, t, J=6.3 Hz), 3.08 (1H, t, J=6.3 Hz), 3.19 (1H, d, J=12.8 Hz), 3.57-3.77 (1.5 H, m), 3.83-3.98 (1.5 H, m), 4.42 (0.5 H, d, J=9.5 Hz), 4.48-4.58 (1H, m), 4.72 (0.5 H, d, J=9.5 Hz), 5.28-5.36 (1H, m), 7.52 (2H, t, J=7.4 Hz), 7.65 (1H, t, J=7.4 Hz), 7.93 (2H, d, J=7.4 Hz).

実施例 6 7

3-[(2S, 4S)-4-(4-シアノベンゾイル) オキシ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジンの合成

(1) 参考例 1 1 の表題化合物 4 4 5 mg 及び 4-シアノベンゾイルクロリド 3 7 1 mg を用い、実施例 5 0 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノベンゾイル) オキシ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 5 1 9 mg を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 3 8 6 mg を用い、実施例 6 6 (2) と同様の手法により表題化合物 2 8 0 mg を淡黄色固体として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.88-1.97 (1H, m), 2.46-2.58 (1H, m), 2.88 (1H, dd, J=12.9, 4.0 Hz), 2.99 (1H, t, J=6.3 Hz), 3.09 (1H, t, J=6.3 Hz), 3.23 (1H, d, J=12.9 Hz), 3.57-3.76 (1.5

H, m), 3.84–3.99 (1.5 H, m), 4.42 (0.5 H, d, J = 9.5 Hz), 4.48–4.57 (1 H, m), 4.72 (0.5 H, d, J = 9.5 Hz), 5.33–5.38 (1 H, m), 8.01 (2 H, d, J = 8.3 Hz), 8.07 (2 H, d, J = 8.3 Hz).

実施例 6 8

3–((2 S, 4 S)–4–アニリノ–2–ピロリジニルカルボニル)–1, 3–チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 501 mg、アニリン 0.20 mL 及び酢酸 0.10 mL をメタノール 10 mL に溶解し、室温にて 1.5 時間攪拌した。反応液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム 145 mg を加えて 2 時間攪拌した。反応液を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより 3–((2 S, 4 S)–4–アニリノ–1–tert–ブトキシカルボニル–2–ピロリジニルカルボニル)–1, 3–チアゾリジン 156 mg を白色結晶として得た。

(2) 上記化合物 142 mg を酢酸エチル 2 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸–酢酸エチル 0.5 mL を加え、室温下 12 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 89 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.64–1.78 (1 H, m), 2.84–2.97 (1 H, m), 3.00–3.19 (3 H, m), 3.43–3.55 (1 H, m), 3.60–4.20 (5 H, m), 4.41–4.76 (3 H, m), 6.56–6.67 (3 H, m), 7.13 (2 H, t, J = 7.2 Hz), 8.79 (1 H, brs), 10.29 (1 H, brs).

実施例 6 9

3–[(2 S, 4 S)–4–(4–アミノフェニル)アミノ–2–ピロリジニルカルボニル]–1, 3–チアゾリジン・塩酸塩の合成

実施例 5 5 の表題化合物 200 mg をエタノール 10 mL に溶解し、4 mol/L

L 塩酸 - 1 , 4 - ジオキサン 0 . 28 mL 及び 10 % パラジウム / 炭素 100 mg を加え、1 気圧の水素下室温にて 18 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮し、得られた個体をエタノールで洗浄して表題化合物 13 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.58-1.80 (1H, m), 2.83-3.00 (1H, m), 3.00-3.20 (3H, m), 3.60-3.90 (3H, m), 4.08-4.25 (1H, m), 4.39-4.79 (3H, m), 6.67 (2H, d, J=8.7 Hz), 7.15 (2H, d, J=8.7 Hz), 8.81 (1H, br s), 10.00 (3H, br s), 10.25 (1H, br s) .

実施例 70

3-[(2S, 4S)-4-(p-アニシジノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450 mg、p-アニシジン 222 mg 及び酢酸 0.09 mL を 1, 2-ジクロロエタン 8 mL に溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 636 mg を加え、室温にて 3 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2S, 4S)-4-(p-アニシジノ)-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 515 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 448 mg を酢酸エチル 10 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1.4 mL を加え、室温下 13 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 223 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.77-1.90 (1H, m), 2.77-2.89 (1H, m), 3.00-3.14 (3H, m), 3.20-4.20 (1H, m), 3.60-4.20 (6H, m), 4.40-4.72 (3H, m), 6.87 (4H, s), 8.84 (1H, br s), 10.33 (1H,

, b r s) .

実施例 7 1

3-[(2 S, 4 S) -4-(4-クロロフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 1 2 の表題化合物 4 5 0 m g 及び p-クロロアニリン 2 3 0 m g を用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により 3-[(2 S, 4 S) -1-t e r t-ブトキシカルボニル-4-(4-クロロフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 4 1 5 m g を油状物として得た。

(2) 上記化合物 4 1 2 m g を用い、実施例 7 0 (2) と同様の手法により表題化合物 2 9 7 m g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 6 3 - 1. 7 8 (1H, m), 2. 8 4 - 2. 9 7 (1H, m), 3. 0 0 - 3. 1 7 (3H, m); 3. 5 - 3. 9 2 (3H, m), 4. 0 7 - 4. 1 8 (1H, m), 4. 4 0 - 4. 7 3 (3H, m), 6. 6 2 (2H, d, J=8, 8 Hz), 7. 1 5 (2H, d, J=8, 8 Hz), 8. 8 6 (1H, b r s), 1 0. 2 3 (1H, b r s) .

実施例 7 2

3-[(2 S, 4 S) -4-(2-クロロ-4-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 1 0 の表題化合物 9 0 4 m g 、ジイソプロピルエチルアミン 1. 5 7 mL 及び 3-クロロ-4-フルオロベンゾニトリル 4 6 7 m g を N-メチル-2-ピロリドン 9 mL に溶解し、80°Cにて8時間攪拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2 S, 4 S) -1-t e r t-ブトキシカルボニル-4-(2-クロロ-4-シアノフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 4 6 0 m g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 3 9 5 m g を酢酸エチル 1. 8 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1. 1 3 mL を加え、室温下4時間攪拌した。析出した固体を濾

取することにより表題化合物 177 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.80-1.99 (1H, m), 2.82-3.17 (3H, m), 3.25-3.94 (4H, m), 4.36-4.54 (2H, m), 4.54-4.80 (2H, m), 6.42 (1H, d, J=7.8 Hz), 6.93 (1H, d, J=8.7 Hz), 7.64 (1H, dd, J=8.4, 1.8 Hz), 7.82 (d, J=1.8 Hz).

実施例 7 3

3-[(2S, 4S)-4-(3-クロロ-4-メトキシフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450 mg 及び 3-クロロ-4-メトキシアニリン 284 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-クロロ-4-メトキシフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 569 mg を油状物として得た。

(2) 上記化合物 561 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 429 mg を淡褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.62-1.76 (1H, m), 2.82-2.95 (1H, m), 3.00-3.18 (3H, m), 3.5-3.92 (6H, m), 4.07-4.18 (1H, m), 4.40-4.73 (3H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.8, 2.7 Hz), 6.75 (1H, d, J=2.7 Hz), 6.98 (1H, d, J=8.8 Hz), 8.80 (1H, brs), 10.15 (1H, brs).

実施例 7 4

3-[(2S, 4S)-4-(3, 4-メチレンジオキシフェニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450 mg 及び 3, 4-メチレンジオキシアニリン 249 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3, 4-メチレンジオキシフェ

ニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 1 , 3 - チアゾリジン 5 5 3 m g を淡赤褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 5 4 9 m g を用い、実施例 7 0 (2) と同様の手法により表題化合物 4 5 7 m g を淡赤褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 7 2 - 1. 8 5 (1H, m) , 2. 8 2 0 - 2. 9 3 (1H, m) , 3. 0 0 - 3. 2 8 (3H, m) , 3. 4 5 - 3. 5 7 (1H, m) , 3. 6 0 - 3. 9 5 (2H, m) , 4. 0 8 - 4. 2 0 (1H, m) , 4. 4 2 - 4. 7 5 (3H, m) , 5. 9 2 (2H, s) , 6. 2 5 - 6. 3 2 (1H, m) , 6. 5 3 (1H, s) , 6. 7 6 - 6. 8 3 (1H, m) , 8. 8 9 (1H, br s) , 10. 3 6 (1H, br s) .

実施例 7 5

3 - [(2S, 4S) - 4 - (5 - トリフルオロメチル - 2 - ピリジル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 1 , 3 - チアゾリジン - 2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 1 0 の表題化合物 9 0 4 m g 、ジイソプロピルエチルアミン 1. 5 7 mL 及び 2 - クロロ - 5 - トリフルオロメチルピリジン 5 4 5 m g を N - メチル - 2 - ピロリドン 9 mL に溶解し、80 °C にて 18 時間攪拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3 - [(2S, 4S) - 1 - tert - プトキシカルボニル - 4 - (5 - トリフルオロメチル - 2 - ピリジル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 1 , 3 - チアゾリジン 1 4 3 m g を得た。

(2) 上記化合物 1 4 3 m g を酢酸エチル 0. 6 4 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 0. 3 2 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 6 5 m g を褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 7 1 - 1. 9 3 (1H, m) , 2. 8 0 - 2. 9 8 (1H, m) , 3. 0 0 - 3. 2 8 (3H, m) , 3. 3 4 - 3. 9 9 (3H, m) , 4. 4 0 - 4. 8 0 (4H, m) , 6. 6 8 (1H, d, J = 9 . 0 Hz) , 7. 7 4 (1H, dd, J = 8. 7, 2. 4 Hz) , 7. 8 3 (1

H, br s), 8.35 (1H, d, J = 1.2 Hz), 8.91 (1H, br s), 10.22 (1H, br s).

実施例 7 6

3-[(2S, 4S)-4-(6-シアノ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 2-クロロ-5-トリフルオロメチルピリジン 5 g をクロロホルム 150 mL に溶解し、m-クロロ過安息香酸 14.3 g を加え、60°C にて 30 時間攪拌した。反応液にチオ硫酸ナトリウム水溶液及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、攪拌後、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 2-クロロ-5-トリフルオロメチルピリジン 1-オキシド 0.64 g を得た。

(2) 上記化合物 610 mg をアセトニトリル 5 mL に溶解し、トリエチルアミン 0.861 mL 及びトリメチルシリルシアニド 1.16 mL を加え、4 時間加熱還流した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 6-クロロ-3-トリフルオロメチルピリジン-2-カルボニトリル 401 mg を赤色油状物として得た。

(3) 上記化合物 381 mg、参考例 10 の表題化合物 556 mg 及びジイソプロピルエチルアミン 0.96 mL を N-メチル-2-ピロリドン 6 mL に溶解し、室温にて 18 時間攪拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2S, 4S)-1-t-butyl-2-(6-シアノ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 509 mg を無色透明油状物として得た。

(4) 上記化合物 481 mg を酢酸エチル 2.04 mL に溶解し、4 mol/L

塩酸-酢酸エチル 1. 02 mLを加え、室温下8時間攪拌した。反応溶媒を減圧下で留去し、得られた固体を酢酸エチルで洗浄して表題化合物 272 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.71-1.95 (1H, m), 2.77-2.98 (1H, m), 2.99-3.27 (3H, m), 3.48-3.99 (3H, m), 4.40-4.80 (4H, m), 6.96 (1H, d, J=9.0 Hz), 7.93 (1H, d, J=9.0 Hz), 8.40 (1H, t, J=6.0 Hz), 9.55 (1H, br s).

実施例 77

3-[(2S, 4S)-4-(5, 6-ジシアノ-2-ピリジル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 2-クロロピリジン-5-カルボニトリル 7.01 g をアセトニトリル 70 mL に溶解し、過酸化水素尿素 10 g を加えた。氷冷下、反応液にトリフルオロ酢酸無水物を滴下し、室温にて 18 時間攪拌した。反応液をチオ硫酸ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄した。乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 2-クロロ-5-シアノピリジン-1-オキシド 0.779 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 779 mg を用い、実施例 76 (2) と同様の手法により 6-クロロ-2, 3-ジシアノピリジン 198 mg を褐色固体として得た。

(3) 上記化合物 196 mg 及び参考例 10 の表題化合物 361 mg を用い、実施例 76 (3) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5, 6-ジシアノ-2-ピリジル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 338 mg を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 338 mg を酢酸エチル 1.58 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 0.79 mL を加え、室温下 6 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 178 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.71-1.98 (1H, m), 2.80-

3. 00 (1 H, m), 3. 00–3. 24 (3 H, m), 3. 49–4. 00 (3 H, m), 4. 39–4. 90 (3 H, m), 6. 94 (1 H, d; J = 9. 0 Hz), 7. 97 (1 H, d, J = 8. 7 Hz), 8. 70 (1 H, br s), 9. 55 (2 H, br s).

実施例 78

3-[(2 S, 4 S) -4-(3-シアノフェニルメチル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 3. 62 g 及び 3-シアノベンズアルデヒド 1. 57 g を用い、実施例 63 (1) と同様の手法により 3-[(2 S, 4 S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-シアノフェニルメチル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 2. 01 g を得た。

(2) 上記化合物 3.13 mg を酢酸エチル 1. 50 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 0. 94 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 2.17 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 09–2. 30 (1 H, m), 2. 87–3. 01 (1 H, m), 3. 07 (1 H, t, J = 6. 3 Hz), 3. 15 (1 H, t, J = 6. 0 Hz), 3. 50–4. 05 (5 H, m), 4. 27 (2 H, s), 4. 40–4. 78 (3 H, m), 7. 67 (1 H, t, J = 7. 8 Hz), 7. 84–8. 00 (2 H, m), 8. 10 (1 H, s), 10. 28 (3 H, br s).

実施例 79

3-[(2 S, 4 S) -4-(4-トリフルオロメチルフェニルメチル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 1. 81 g 及び 4-(トリフルオロメチル) ベンズアルデヒド 1. 05 g を用い、実施例 63 (1) と同様の手法により 3-[(2 S, 4 S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-トリフルオロメチルフェニルメチル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 1. 69 g を得た。

(2) 上記化合物 4.88 mg を酢酸エチル 2.12 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1.33 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 3.75 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.10-2.32 (1H, m), 2.86-3.00 (1H, m), 2.50 (1H, t, J=1.8 Hz), 2.51 (1H, t, J=1.8 Hz), 3.50-4.02 (5H, m), 4.32 (2H, s), 4.41-4.80 (3H, m), 7.78-7.92 (4H, m), 10.35 (3H, brs).

実施例 8 0

3-{(2S, 4S)-4-[ビス(4-シアノフェニルメチル)]アミノ-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 0.904 g、4-シアノベンジルプロミド 1.29 g 及びジイソプロピルエチルアミン 1.57 mL を N-メチル-2-ピロリドン 9 mL に溶解し、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[ビス(4-シアノフェニルメチル)]アミノ-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 1.27 g を得た。

(2) 上記化合物 1.13 g を酢酸エチル 4.24 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.65 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 4.44 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.81-1.94 (1H, m), 2.57-2.79 (1H, m), 3.00-3.95 (11H, m), 4.39-4.75 (3H, m), 7.55 (4H, d, J=8.1 Hz), 7.79 (4H, d, J=8.1 Hz), 8.78 (1H, brs), 10.19 (1H, brs)

実施例 8 1

3-[(2S, 4S) -4-(4-イミダゾリルメチル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例10の表題化合物904mg及び4-イミダゾールカルボキシアルデヒド288mgを用い、実施例63(1)と同様の手法により3-[(2S, 4S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-イミダゾリルメチル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン221mgを得た。

(2) 上記化合物221mgを酢酸エチル1.16mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル0.72mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取し、エタノールで洗浄することにより表題化合物7.7mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.04-2.26 (1H, m), 2.88-4.10 (8H, m), 4.25-4.80 (5H, m), 7.82 (1H, s), 9.07 (1H, s).

実施例82

3-{ (2S, 4S) -4-[N-ベンジル-N-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 3-[(2S, 4S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン【実施例58(1)の生成物】305mgをDMF10mLに溶解し、氷冷下にてtert-ブトキシカリウム93mgを加えて10分攪拌した後、ベンジルブロミド9.4μlを加え、室温にて3日間攪拌した。反応液に10%クエン酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-{ (2S, 4S) -4-[N-ベンジル-N-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン202mgを得た。

淡黄色固体として得た。

(2) 上記化合物 196 mg を酢酸エチル 2 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 0.5 mL を加え、室温下 17 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 112 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.91-1.99 (1H, m), 2.69-2.76 (1H, m), 3.00-3.11 (2H, m), 3.28-3.34 (1H, m), 3.41-3.48 (1H, m), 3.58-3.90 (2H, m), 4.41-4.47 (1H, m), 4.58-4.81 (4H, m), 5.43-5.48 (1H, m), 6.65 (1H, d, J=9.0 Hz) 7.17-7.38 (5H, m), 7.88 (1H, dd, J=9.0, 2.1 Hz), 8.54 (1H, d, J=2.1 Hz), 8.84 (1H, brs), 10.21 (1H, brs).

実施例 8 3

3-[(2S, 4S)-4-(1-インドリル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 13 の表題化合物 950 mg 及びチアゾリジン 0.27 mL を DMF 20 mL に溶解し、HOBT 666 mg 及び EDC の塩酸塩 666 mg を順次加え、室温下 4 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(1-インドリル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 978 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 665 mg を用い、実施例 68 (2) と同様の手法により表題化合物 486 mg を赤色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.14-2.28 (1H, m), 2.98-3.18 (4H, m), 3.4-3.97 (3H, m), 4.43-4.87 (3H, m), 5.38-5.55 (1H, m), 6.55 (1H, d, J=3

. 3 Hz), 7. 07 (1 H, t, J = 7. 1 Hz), 7. 20 (1 H, d, J = 7. 1 Hz), 7. 48 - 7. 63 (3 H, m), 9. 25 (1 H, br s), 10. 45 (1 H, br s).

実施例 8 4

3-[(2 S, 4 S) -4-(1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 601 mg 及びインドリン 0. 27 mL を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2 S, 4 S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 460 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 436 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 373 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 83 - 1. 97 (1 H, m), 2. 62 - 2. 77 (1 H, m), 2. 88 (2 H, t, J = 8. 2 Hz), 3. 04 (1 H, t, J = 7. 0 Hz), 3. 12 (1 H, t, J = 6. 2 Hz), 3. 20 - 3. 95 (6 H, m), 4. 40 - 4. 78 (4 H, m), 6. 55 - 6. 68 (2 H, m), 6. 98 - 7. 09 (2 H, m), 8. 84 (1 H, br s), 10. 31 (1 H, br s).

実施例 8 5

1-[(2 S, 4 S) -4-(1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 14 の表題化合物 565 mg 及びインドリン 0. 27 mL を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 1-[(2 S, 4 S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン 653 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 648 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 491 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 75 - 1. 97 (5 H, m), 2. 60

-2.72 (1H, m), 2.88 (2H, t, J=8.2Hz), 3.218
 -3.60 (8H, m), 4.40-4.55 (2H, m), 6.56-6.67 (2H, m), 6.98-7.09 (2H, m), 8.75 (1H, brs), 10.41 (1H, brs).

実施例 8 6

3-[(2S, 4S)-4-(5-ニトロ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450mg 及び 5-ニトロインドリン 295mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5-ニトロ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 153mg を油状物として得た。

(2) 上記化合物 153mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 116mg を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.92-2.06 (1H, m), 2.67-2.80 (1H, m), 3.00-3.17 (4H, m), 3.27-3.94 (6H, m), 4.42-4.78 (4H, m), 6.62 (1H, d, J=8.9Hz), 7.87 (1H, d, J=2.3Hz), 8.04 (1H, dd, J=8.9, 2.3Hz), 9.1 (1H, brs), 10.2 (1H, brs).

実施例 8 7

3-[(2S, 4S)-4-(6-ニトロ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450mg 及び 6-ニトロインドリン 296mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(6-ニトロ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 188mg を油状物として得た。

(2) 上記化合物 188mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 80mg を赤褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.84-2.00 (1H, m), 2.64-2.77 (1H, m), 3.00-3.17 (4H, m), 3.22-3.92 (6H, m), 4.41-4.77 (4H, m), 7.22-7.32 (2H, m), 7.51 (1H, dd, J=7.9, 1.9 Hz), 8.94 (1H, brs), 10.12 (1H, brs).

実施例 8 8

3-[(2S, 4S)-4-(5-メトキシ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 751 mg 及び 5-メトキシインドリン 410 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-t er t -ブトキシカルボニル-4-(5-メトキシ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 1010 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 326 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 262 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.80-1.95 (1H, m), 2.62-2.75 (1H, m), 2.86 (2H, t, J=7.9 Hz), 3.04 (1H, t, J=7.0 Hz), 3.12 (1H, t, J=6.2 Hz), 3.17-3.52 (4H, m), 3.65 (3H, s), 3.66-4.08 (6H, m), 4.28-4.77 (4H, m), 6.54 (1H, d, J=8.5 Hz), 6.63 (1H, dd, J=8.5, 2.4 Hz), 6.75 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.83 (1H, brs), 10.40 (1H, brs)

実施例 8 9

3-[(2S, 4S)-4-(5-ヒドロキシ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 872 mg 及び 5-ヒドロキシインドリン 390 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-

*t e r t -ブトキシカルボニル-4-(5-ヒドロキシ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 538 mg*を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 163 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 101 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.85-2.00 (1H, m), 2.63-2.78 (1H, m), 2.88 (2H, t, J=7.7 Hz), 3.04 (1H, t, J=6.6 Hz), 3.12 (1H, t, J=6.2 Hz), 3.24-3.95 (6H, m), 4.27-4.76 (4H, m), 6.51-6.68 (3H, m), 8.96 (1H, br s), 10.43 (1H, br s).

実施例 90

3-[(2S, 4S)-4-(5-アセトキシ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 3-[(2S, 4S)-1-*t e r t -ブトキシカルボニル-4-(5-ヒドロキシ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン[実施例 89 (1) の生成物] 174 mg 及び塩化アセチル 50 μL を用い、実施例 50 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-4-(5-アセトキシ-1-インドリニル)-1-*t e r t -ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 136 mg を油状物として得た。**

(2) 上記化合物 136 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 77 mg を淡褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.83-1.96 (1H, m), 2.20 (3H, s), 2.63-2.77 (1H, m), 2.89 (2H, t, J=8.1 Hz), 3.05 (1H, t, J=6.8 Hz), 3.12 (1H, t, J=6.2 Hz), 3.18-3.53 (4H, m), 3.61-3.93 (2H, m) 4.36-4.77 (4H, m), 6.56 (1H, d, J=8.4 Hz), 6.76 (1H, dd, J=8.4, 2.3 Hz), 6.83 (1H, d,

$J = 2.3\text{ Hz}$), 8.91 (1H, br s), 10.19 (1H, br s).

実施例 9 1

3-[(2S, 4S) -4-(5-ベンゾイルオキシ-1-インドリニル) -2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 実施例 8 9 (1) の生成物 199mg 及び塩化ベンゾイル 83 μL を用い、実施例 5 0 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S) -4-(5-ベンゾイルオキシ-1-インドリニル) -1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 173mg を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 173mg を用い、実施例 7 0 (2) と同様の手法により表題化合物 116mg を淡褐色粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ 1.84-1.98 (1H, m), 2.66-2.78 (1H, m), 2.93 (2H, t, $J = 8.3\text{ Hz}$), 3.05 (1H, t, $J = 6.7\text{ Hz}$), 3.13 (1H, t, $J = 6.2\text{ Hz}$), 3.23-3.56 (4H, m), 3.6-3.95 (2H, m) 4.42-4.78 (4H, m), 6.62 (1H, d, $J = 8.4\text{ Hz}$), 6.93 (1H, dd, $J = 8.4, 2.2\text{ Hz}$), 6.99 (1H, d, $J = 2.2\text{ Hz}$), 7.60 (2H, t, $J = 7.5\text{ Hz}$), 7.74 (1H, t, $J = 7.5\text{ Hz}$), 8.10 (2H, d, $J = 7.5\text{ Hz}$), 8.93 (1H, br s), 10.37 (1H, br s).

実施例 9 2

3-[(2S, 4S) -4-(5-フルオロ-1-インドリニル) -2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成。

(1) 参考例 1 2 の表題化合物 496mg 及び 5-フルオロインドリン 200mg を用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5-フルオロ-1-インドリニル) -2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 492mg を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 487 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 357 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.80-1.95 (1H, m), 2.62-2.75 (1H, m), 2.88 (2H, t, J=8.2 Hz), 3.04 (1H, t, J=7.0 Hz), 3.11 (1H, t, J=6.2 Hz), 3.18-3.52 (4H, m), 3.60-3.94 (2H, m) 4.35-4.78 (4H, m), 6.55 (1H, dd, J=8.8, 4.3 Hz), 6.85 (1H, t d, J=8.8, 2.6 Hz), 6.94 (1H, dd, J=8.5, 2.6 Hz), 8.90 (1H, br s), 10.44 (1H, br s).

実施例 93

3-[(2S, 4S)-4-(5-クロロ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 665 mg 及び 5-クロロインドリン 340 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tetrahydro-2-トキシカルボニル-4-(5-クロロ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 393 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 389 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 242 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.81-1.95 (1H, m), 2.62-2.74 (1H, m), 2.90 (2H, t, J=8.3 Hz), 3.04 (1H, t, J=7.1 Hz), 3.12 (1H, t, J=6.2 Hz), 3.18-3.52 (4H, m) 3.60-3.94 (2H, m), 4.38-4.77 (4H, m), 6.57 (1H, d, J=8.3 Hz), 7.03-7.11 (2H, m), 8.86 (1H, br s), 10.38 (1H, br s).

実施例 94

3-[(2S, 4S)-4-(5-ブロモ-1-インドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例12の表題化合物0.901g及び5-ブロモインドリン0.713gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S, 4S)-4-(5-ブロモ-1-インドリニル)-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン1.31gを白色固体として得た。

(2) 上記化合物340mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題化合物251mgを淡赤色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.82-1.96 (1H, m), 2.62-2.74 (1H, m), 2.91 (2H, t, J=8.3Hz), 3.04 (1H, t, J=7.0Hz), 3.12 (1H, t, J=6.2Hz), 3.18-3.54 (4H, m) 3.62-3.93 (2H, m), 4.37-4.77 (4H, m), 6.53 (1H, d, J=8.1Hz), 7.15-7.24 (2H, m), 8.91 (1H, brs), 10.27 (1H, brs).

実施例95

3-[(2S, 4S)-4-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例12の表題化合物450mg及び1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン0.23mLを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン100mgを油状物として得た。

(2) 上記化合物100mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題化合物60mgを淡赤褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.76-1.97 (3H, m), 2.59-2.73 (3H, m), 3.02-3.5 (6H, m), 3.62-3.94 (2H, m) 4.42-4.86 (4H, m), 6.57 (1H, d, J=7.2Hz), 6.80 (1H, d, J=8.3Hz), 6.92 (1H, d, J=7.2Hz), 6.97-7.07 (1H, m), 8.84 (1H, brs),

10. 04 (1H, b r s) .

実施例 9 6

3-[(2S, 4S)-4-(2-イソインドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 1. 49 g を DMF 50 mL に溶解し、炭酸カリウム 2. 04 g 及び α , α' -ジブロモ- α -キシレン 1. 37 g を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(2-イソインドリニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 1. 26 g を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 910 mg を用い、実施例 1 と同様の手法により表題化合物 7 30 mg を褐色粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ 2. 05-2. 14 (1H, m), 2. 88-2. 96 (1H, m), 3. 05-3. 17 (2H, m), 3. 42-4. 02 (5H, m), 4. 44-4. 75 (7H, m), 7. 31-7. 37 (4H, m) .

実施例 9 7

3-[(2S, 4S)-4-(N-メチルアニリノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450 mg 及び N-メチルアニリン 0. 22 mL を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(N-メチルアニリノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 274 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 216 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 149 mg を白色粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ 1. 83-1. 98 (1H, m), 2. 56-2. 69 (1H, m), 2. 82 (3H, s), 3. 05 (1H, t, $J=6$

. 9 H z) , 3. 1 1 (1 H , t , J = 6. 2 H z) , 3. 2 0 - 3. 3 2 (1 H , m) 3. 3 6 - 3. 5 0 (1 , m) , 3. 6 2 - 4. 0 (4 H , m) 4. 4 3 - 4. 8 2 (4 H , m) , 6. 8 5 (1 H , t , J = 7. 5 H z) , 7. 0 2 (1 H , d , J = 7. 5 H z) , 7. 2 7 (1 H , t , J = 7. 5 H z) , 8. 8 9 (1 H , b r s) , 1 0. 4 4 (1 H , b r s) .

実施例 9 8

3 - { (2 S , 4 S) - 4 - [N - (5 - シアノ - 2 - ピリジル) - N - メチルアミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル } - 1 , 3 - チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 実施例 5 8 (1) の生成物 3 1 3 m g 及びヨウ化メチル 5 3 μ L を用い、実施例 8 2 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S , 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - [N - (5 - シアノ - 2 - ピリジル) - N - メチルアミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル } - 1 , 3 - チアゾリジン 2 0 0 m g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 1 9 8 m g を用い、実施例 5 (2) と同様の手法により表題化合物 1 6 5 m g を白色粉末として得た。

¹ H - NMR (D M S O - d₆) δ 1. 9 1 - 1. 9 9 (1 H , m) , 2. 6 2 - 2. 7 0 (1 H , m) , 2. 9 8 (3 H , s) , 3. 0 0 - 3. 1 3 (2 H , m) , 3. 3 0 - 3. 3 4 (2 H , m) , 3. 6 5 - 3. 9 3 (2 H , m) , 4. 4 5 - 4. 7 7 (3 H , m) , 5. 5 1 - 5. 5 7 (1 H , m) , 6. 8 4 (1 H , d , J = 9. 0 H z) , 7. 9 4 (1 H , d d , J = 9. 0 , 2. 4 H z) , 8. 5 2 (1 H , d , J = 2. 4 H z) , 8. 9 3 (1 H , b r s) , 1 0. 2 2 (1 H , b r s) .

実施例 9 9

3 - { (2 S , 4 S) - 4 - [N - (3 - シアノフェニルメチル) - N - メチルアミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル } - 1 , 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 3 - [(2 S , 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - (3 -

シアノフェニルメチル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン[実施例78(1)の生成物]313mgを用い、実施例64(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(3-シアノフェニルメチル)-N-メチルアミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン598mgを油状物として得た。

(2) 上記化合物571mgを酢酸エチル2.65mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル1.66mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物377mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 2.20-2.42(1H, m), 2.57(3H, brs), 2.80-3.20(3H, m), 3.55-4.10(5H, m), 4.20-4.85(5H, m), 7.68(1H, t, J=7.8Hz), 7.88-8.05(2H, m), 8.14(1H, brs), 9.12(1H, brs), 10.70(1H, brs).

実施例100

3-{(2S, 4S)-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(2-プロピル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 実施例63(1)の生成物833mg及びアセトンを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(2-プロピル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン818mを得た。

(2) 上記化合物792mgを酢酸エチル3.47mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル2.16mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物637mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 0.90-1.60(6H, m), 1.95-2.45(1H, m), 2.65-3.20(3H, m), 3.40-4.90(11H, m), 7.50-8.30(4H, m).

実施例101

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [N - ブチル - N - (4 - シアノフェニルメチル) アミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 実施例 63 (1) の生成物 833 mg 及び n - ブチルアルデヒド 216 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - [N - ブチル - N - (4 - シアノフェニルメチル) アミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 837 mg を得た。

(2) 上記化合物 830 mg を酢酸エチル 3.51 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 2.20 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 607 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 0.80 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.18 (2H, quint, J = 6.9 Hz), 1.30 - 1.90 (2H, m), 2.10 - 2.50 (1H, m), 2.60 - 3.24 (5H, m), 3.54 - 4.87 (9H, m), 7.60 - 8.20 (4H, m).

実施例 102

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [N - (4 - シアノフェニルメチル) - N - (2 - ヒドロキシエチル) アミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 実施例 63 (1) の生成物 1.67 g を N - メチル - 2 - ピロリドン 1.2 mL に溶解し、2 - プロモエタノール 1.42 mL 及びジイソプルピルエチルアミン 2.09 mL を加え、80 °C にて 2 日間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - [N - (4 - シアノフェニルメチル) - N - (2 - ヒドロキシエチル) アミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 0.480 g を得た。

(2) 上記化合物 480 mg を酢酸エチル 2.08 mL に溶解し、4 mol/L

塩酸-酢酸エチル 1. 04 mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 351 mg を褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.85-1.97 (1H, m), 2.02-2.33 (2H, m), 2.70-4.80 (14H, m), 7.60-8.00 (4H, m), 9.00 (1H, br s), 10.50 (1H, br s).

実施例 103

3-{(2S, 4S)-4-[N-(カルボキシメチル)-N-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 実施例 58 (1) の生成物 461 mg 及びプロモ酢酸 tert-ブチル 2.02 μL を用い、実施例 82 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(tert-ブトキシカルボニルメチル)-N-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 344 mg を淡黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 340 mg を用い、実施例 1 と同様の手法により合成し、HPLC にて精製することにより表題化合物 118 mg を白色固体として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.93-1.98 (1H, m), 2.66-2.69 (1H, m), 3.04-3.12 (2H, m), 3.27-3.31 (1H, m), 3.40-3.45 (1H, m), 3.62-3.87 (2H, m), 4.32 (2H, s), 4.44-4.71 (3H, m), 5.23 (1H, m), 6.81 (1H, d, J=7.3 Hz), 7.95 (1H, dd, J=7.3, 2.3 Hz), 8.51 (1H, d, J=2.3 Hz).

実施例 104

3-{(2S, 4S)-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(エトキシカルボニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 実施例 63 (1) の生成物 0.833 g を N-メチル-2-ピロリドン 6

mLに溶解し、ブロモ酢酸エチル0.333mL及びジイソプロピルエチルアミン1.05mLを加え、室温にて18時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(エトキシカルボニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.01gを油状物として得た。

(2) 上記化合物976mgを酢酸エチル3.88mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル2.43mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物630mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.18- (3H, t, J=7.1Hz), 1.67-1.90 (1H, m), 2.56-2.75 (1H, m), 2.94-3.22 (3H, m), 3.25-4.00 (8H, m), 4.07 (2H, q, J=7.1Hz), 4.34-4.78 (3H, m), 7.54 (2H, d, J=8.2Hz), 7.81 (2H, d, J=8.2Hz), 8.80 (1H, brs), 10.40 (1H, brs).

実施例105

3-{(2S,4S)-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(イソプロポキシカルボニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 実施例63(1)の生成物0.833g及びブロモ酢酸イソプロピル0.259mLを用い、実施例104(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(イソプロポキシカルボニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン0.967gを油状物として得た。

(2) 上記化合物966mgを酢酸エチル3.74mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル1.87mLを加え、室温にて8時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物641mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.18 (6H, d, J=6.0 Hz), 1.65-1.84 (1H, m), 2.55-2.74 (1H, m), 2.95-3.16 (3H, m), 3.22-3.47 (3H, m), 3.50-3.98 (5H, m), 4.39-4.80 (3H, m), 4.91 (1H, quint, J=6.3 Hz), 7.53 (2H, d, J=8.1 Hz), 7.81 (2H, d, J=8.4 Hz), 8.70 (1H, brs) 10.25 (1H, brs)

実施例 106

3-[{(2S,4S)-4-[N-(ベンジルオキシカルボニルメチル)-N-(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}]-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 実施例 63 (1) の生成物 0.833 g 及びプロモ酢酸ベンジル 0.317 mL を用い、実施例 104 (1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-4-[N-(ベンジルオキシカルボニルメチル)-N-(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル}]-1,3-チアゾリジン 0.992 g を油状物として得た。

(2) 上記化合物 992 mg を酢酸エチル 3.51 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1.76 mL を加え、室温にて 8 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 680 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.67-1.85 (1H, m), 2.53-2.71 (1H, m), 2.94-3.20 (3H, m), 3.20-4.00 (8H, m), 4.37-4.80 (3H, m), 5.11 (2H, s), 7.29-7.45 (5H, m), 7.50 (2H, d, J=8.1 Hz), 7.78 (2H, d, J=8.4 Hz), 8.75 (1H, brs), 10.15 (1H, brs).

実施例 107

3-[{(2S,4S)-4-[N-(カルボキシメチル)-N-(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}]-1,3-チアゾリジ

ン・2トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 実施例 63 (1) の生成物 0.833 g 及びプロモ酢酸 tert-ブチル 0.443 mL を用い、実施例 104 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(tert-ブトキシカルボニルメチル)-N-(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 0.990 g を得た。

(2) 上記化合物 881 mg を酢酸エチル 3.06 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 6.91 mL を加え、室温にて 3 日間攪拌した。析出した固体を HPLC で精製することにより表題化合物 141 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.65-1.84 (1H, m), 2.57-2.74 (1H, m), 2.96-3.19 (3H, m), 3.22-4.00 (8H, m), 4.37-4.72 (3H, m), 7.53 (2H, d, J=8.4 Hz), 7.81 (2H, d, J=8.1 Hz), 8.77 (1H, br s), 9.63 (1H, br s).

実施例 108

3-[(2S, 4S)-4-[N-(4-カルバモイルフェニルメチル)-N-(カルボキシメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成

実施例 107 (2) の HPLC 精製時に表題化合物 41 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.67-1.90 (1H, m), 2.56-2.79 (1H, m), 2.90-4.20 (11H, m), 4.36-4.74 (3H, m), 7.34 (1H, br s), 7.56 (2H, d, J=8.1 Hz), 7.84 (2H, d, J=8.4 Hz), 7.96 (1H, br s), 8.80 (1H, br s), 9.60 (1H, br s).

実施例 109

3-[(2S, 4S)-4-[N-(カルバモイルメチル)-N-(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリ

ジン・2塩酸塩の合成

(1) 実施例63(1)の生成物0.833g及び2-ブロモアセタミド0.276mLを用い、実施例104(1)と同様の手法により3-(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[N-(カルバモイルメチル)-N-(4-シアノフェニルメチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン0.599gを得た。

(2) 上記化合物599mgを酢酸エチル2.53mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル1.27mLを加え、室温にて6時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物416mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.76-1.99 (1H, m), 2.62-2.83 (1H, m), 2.90-4.10 (11H, m), 4.25-4.80 (3H, m), 7.22 (1H, br s), 7.44 (1H, br s), 7.64 (2H, d, J=8.1Hz), 7.84 (2H, d, J=8.4Hz), 8.82 (1H, br s), 10.35 (1H, br s).

実施例110

3-(2S,4S)-4-ベンゾイルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジンの合成

(1) 参考例10の表題化合物499mg及びベンゾイルクロリド202μLを用い、参考例7と同様の手法により3-(2S,4S)-4-ベンゾイルアミノ-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン652mgを白色粉末として得た。

(2) 上記化合物648mgを用い、実施例5(2)と同様の手法により表題化合物250mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1.76-1.81 (1H, m), 2.33-2.39 (1H, m), 2.91-3.09 (5H, m), 3.63-3.95 (3H, m), 4.34-4.70 (3H, m), 7.44-7.53 (3H, m), 7.80-7.82 (2H, m), 8.38 (1H, br s).

実施例 111

3-[(2S, 4S)-4-(4-シアノベンゾイル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 543 mg 及び 4-シアノベンゾイルクロリド 313 mg を用い、参考例 7 と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノベンゾイル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 804 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 798 mg を用い、実施例 5 (2) と同様の手法により表題化合物 513 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.01-2.06 (1H, m), 2.81-2.86 (1H, m), 3.03-3.14 (2H, m), 3.36-3.50 (2H, m), 3.65-3.94 (2H, m), 4.45-4.75 (4H, m), 7.98-8.06 (4H, m), 8.86 (1H, br s), 9.07-9.12 (1H, m), 10.49 (1H, br s).

実施例 112

3-[(2S, 4S)-4-(5-クロロ-2-ニトロベンゾイル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 495 mg 及び 5-クロロ-2-ニトロ安息香酸 300 mg を用い、参考例 9 と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5-クロロ-2-ニトロベンゾイル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 340 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 338 mg を用い、実施例 5 (2) と同様の手法により表題化合物 272 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.88-1.99 (1H, m), 2.79-2.88 (1H, m), 3.04-3.15 (2H, m), 3.26-3.36 (1H, m), 3.47-3.94 (3H, m), 4.44-4.75 (4H, m), 7.80-7.84 (2H, m), 8.11-8.14 (1H, m), 9

. 09 - 9. 12 (1H, m), 9. 50 (2H, b r s) .

実施例 113

3-[(2S, 4S)-4-(2, 4-ジクロロベンゾイル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 440 mg 及び 2, 4-ジクロロ安息香酸 254 mg を用い、参考例 9 と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(2, 4-ジクロロベンゾイル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 356 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 356 mg を用い、実施例 5 (2) と同様の手法により表題化合物 211 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 86 - 1. 99 (1H, m), 2. 79 - 2. 88 (1H, m), 3. 04 - 3. 14 (2H, m), 3. 26 - 3. 31 (1H, m), 3. 47 - 3. 95 (3H, m), 4. 43 - 4. 75 (4H, m), 7. 50 - 7. 56 (2H, m), 7. 71 (1H, s), 8. 84 - 8. 88 (1H, m), 9. 70 (2H, b r s) .

実施例 114

3-{(2S, 4S)-4-[(3-ニトロフェニル) アセチル] アミノ-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 370 mg 及び 3-ニトロフェニル酢酸 201 mg を用い、参考例 9 と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[(3-ニトロフェニル) アセチル] アミノ-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 516 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 515 mg を用い、実施例 5 (2) と同様の手法により表題化合物 427 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1. 86 - 1. 93 (1H, m), 2. 74 - 2. 78 (1H, m), 3. 04 - 3. 14 (3H, m), 3.

4.0 - 3.44 (1H, m), 3.63 (2H, s), 3.63 - 3.89 (2H, m), 4.36 - 4.70 (4H, m), 7.60 - 7.63 (1H, m), 7.72 (1H, d, J = 7.7 Hz), 8.12 (1H, d, J = 8.2 Hz), 8.15 (1H, s), 8.65 - 8.68 (1H, m).

実施例 115

3-[(2S, 4S)-4-(trans-3-トリフルオロメチルシンナモイル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 化合物 338 mg 及び 3-トリフルオロメチル桂皮酸クロリド 201 μ L を用い、参考例 7 と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(trans-3-トリフルオロメチルシンナモイル) アミノ-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 274 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 270 mg を用い、実施例 5 (2) と同様の手法により表題化合物 230 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.78 - 1.88 (1H, m), 2.79 - 2.87 (1H, m), 3.04 - 3.22 (3H, m), 3.46 - 3.52 (1H, m), 3.64 - 3.94 (2H, m), 4.46 - 4.75 (4H, m), 6.76 (1H, d, J = 15.9 Hz), 7.57 (1H, d, J = 15.9 Hz), 7.64 - 7.76 (2H, m), 7.89 - 8.03 (2H, m), 8.70 - 8.75 (1H, m), 9.60 (2H, brs).

実施例 116

3-[(2S, 4S)-4-[N-(4-シアノベンゾイル)-N-(4-シアノフェニルメチル) アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 実施例 63 (1) の生成物 0.833 g をジクロロメタン 10 mL に溶解し、トリエチルアミン 0.418 mL 及び 4-シアノベンゾイルクロリド 0.331 g を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水

溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより $3 - \{ (2S, 4S) - 1 - t\text{e}r\text{t} - \text{b}u\text{t} - \text{O} - \text{C}(=\text{O}) - \text{N} - (\text{4}-\text{シアノベニジル}) - \text{N} - (\text{4}-\text{シアノフェニルメチル})\text{アミノ} \} - 2 - \text{ピロリジニルカルボニル} \} - 1$, 3-チアゾリジン 0.956 g を得た。

(2) 上記化合物 514 mg を酢酸エチル 1.88 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1.18 mL を加え、室温にて 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより、表題化合物 320 g を白色粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO- d_6) δ 1.62-2.39 (1H, m), 2.45-2.82 (1H, m), 2.90-3.25 (2H, m), 3.30-3.95 (4H, m), 4.25-5.00 (6H, m), 7.30-8.20 (8H, m).

実施例 117

$3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [\text{N}-\text{アセチル}-\text{N} - (\text{5}-\text{シアノ}-2-\text{ピリジル})\text{アミノ}] - 2 - \text{ピロリジニルカルボニル} \} - 1$, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 実施例 58 (1) の生成物 340 mg 及びアセチルクロリド 72 μL を用い、実施例 82 (1) と同様の手法により $3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [\text{N}-\text{アセチル}-\text{N} - (\text{5}-\text{シアノ}-2-\text{ピリジル})\text{アミノ}] - 1 - t\text{e}r\text{t} - \text{b}u\text{t} - \text{O} - \text{C}(=\text{O}) - \text{N} - (\text{4}-\text{シアノベニジル}) - \text{N} - (\text{4}-\text{シアノフェニルメチル})\text{アミノ} \} - 2 - \text{ピロリジニルカルボニル} \} - 1$, 3-チアゾリジン 188 mg を得た。

(2) 上記化合物 186 mg を用い、実施例 82 (2) と同様の手法により表題化合物 121 mg を白色粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (500 MHz, DMSO- d_6) δ 1.90-1.95 (1H, m), 1.91 (3H, s), 2.75-2.80 (1H, m), 3.03-3.11 (2H, m), 3.40-3.44 (1H, m), 3.50-3.54 (1H, m), 3.59-3.63 (1H, m), 3.71-3.85 (1H, m), 4.39-4.44 (1H, m), 4.56-4.69 (2H, m), 5.0

4 - 5. 08 (1 H, m), 7. 75 (1 H, d, J = 8. 3 Hz), 8. 50 (1 H, dd, J = 8. 3, 2. 1 Hz), 9. 01 (1 H, d, J = 2. 1 Hz).

実施例 118

3 - ((2 S, 4 S) - 4 - フタルイミド - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 1, 3 - チアゾリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 1. 23 g をトルエン 20 mL に懸濁させ、無水フタル酸 632 mg 及びトリエチルアミン 60 μ L を加え、5 時間加熱還流した。反応液に 10 % クエン酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3 - ((2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - フタルイミド - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 1, 3 - チアゾリジン 1. 21 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 362 mg をジクロロメタン 4 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 2 mL を加え、室温下 20 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去して、表題化合物 374 mg を淡黄色固体として得た。

1 H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2. 38 - 2. 44 (1 H, m), 2. 80 - 2. 84 (1 H, m), 3. 07 - 3. 13 (2 H, m), 3. 50 - 3. 54 (1 H, m), 3. 60 - 3. 89 (3 H, m), 4. 46 - 4. 50 (1 H, m), 4. 62 - 4. 78 (2 H, m), 4. 97 - 5. 00 (1 H, m), 7. 86 - 7. 90 (4 H, m), 8. 74 (1 H, br s), 9. 90 (1 H, br s).

実施例 119

3 - [(2 S, 4 S) - 4 - (4 - ニトロフタルイミド) - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 1, 3 - チアゾリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 2. 31 g 及び 4 - ニトロ無水フタル酸 1. 16 g を用い、実施例 118 (1) と同様の手法により 3 - [(2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (4 - ニトロフタルイミド) - 2 - ピロリ

ジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン 1. 42 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 355 mg を用い、実施例 118 (2) と同様の手法により表題化合物 298 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.40-2.45 (1H, m), 2.82-2.88 (1H, m), 3.06-3.14 (2H, m), 3.52-3.56 (1H, m), 3.62-3.89 (3H, m), 4.47-4.50 (1H, m), 4.62-4.78 (2H, m), 5.01-5.07 (1H, m), 8.15 (1H, d, J=8.2 Hz), 8.51 (1H, d, J=1.9 Hz), 8.65 (1H, dd, J=8.2, 1.9 Hz), 9.24 (2H, br s).

実施例 120

3-[(2S, 4S)-4-(3-フェニルウレイド)-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン・トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 401 mg をテトラヒドロフラン 10 mL に溶解し、室温にてフェニルイソシアネート 167 mg を加えて 18 時間攪拌した。反応液に 10% クエン酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-フェニルウレイド)-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン 560 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 532 mg をトリフルオロ酢酸 2 mL に溶解し、室温にて 3 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去することにより表題化合物 363 mg を褐色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.75-1.80 (1H, m), 2.75-2.80 (1H, m), 3.04-3.20 (3H, m), 3.43-3.47 (1H, m), 3.68-3.89 (2H, m), 4.40-4.71 (4H, m), 6.72-6.75 (1H, m), 6.91 (1H, t, J=7.4 Hz), 7.21-7.24 (2H, m), 7.39 (2H, d, J

= 7. 8 Hz), 8. 85 (1 H, br s), 8. 89 - 8. 90 (1 H, m), 9. 60 (1 H, br s).

実施例 121

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [3 - (4 -シアノフェニル) ウレイド] - 2 -ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 -チアゾリジンの合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 640 mg 及び 4 -シアノフェニルイソシアネート 321 mg を用い、実施例 120 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [3 - (4 -シアノフェニル) ウレイド] - 2 -ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 -チアゾリジン 992 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 978 mg をクロロホルム 5 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 3 mL に溶解し、室温にて 8 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより表題化合物 140 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 60 - 1. 68 (1 H, m), 2. 22 - 2. 32 (1 H, m), 2. 67 - 2. 72 (1 H, m), 2. 91 - 3. 11 (4 H, m), 3. 65 - 3. 93 (3 H, m), 4. 13 - 4. 16 (1 H, m), 4. 43 - 4. 72 (2 H, m), 6. 47 (1 H, d, J = 7. 2 Hz), 7. 56 (2 H, d, J = 8. 7 Hz), 7. 65 (2 H, d, J = 8. 7 Hz), 9. 11 (1 H, s).

実施例 122

3 - ((2 S, 4 S) - 4 -フェニルスルホニルアミノ - 2 -ピロリジニルカルボニル) - 1, 3 -チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 543 mg をジクロロメタン 10 mL に溶解し、室温にて 4 -メチルモルホリン 240 μL 及びベンゼンスルホニルクロリド 240 μL を加え、17 時間攪拌した。反応液に 10 % クエン酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより 3 - ((2 S, 4 S) - 1 - t e

*r t -*ブトキシカルボニル-4-フェニルスルホニルアミノ-2-ピロリジニルカルボニル) -1, 3-チアゾリジン 644 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 634 mg を酢酸エチル 4 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1.8 mL を加え、室温下 67 時間攪拌した。析出物を濾取することにより表題化合物 437 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.68-1.74 (1H, m), 2.50-2.58 (1H, m), 3.00-3.08 (3H, m), 3.17-3.20 (1H, m), 3.53-3.87 (3H, m), 4.38-4.63 (3H, m), 7.62-7.71 (3H, m), 7.84-7.85 (2H, m), 8.24-8.27 (1H, m), 9.50 (2H, brs).

実施例 123

3-[(2S, 4S)-4-(4-シアノフェニルスルホニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 参考例 10 の表題化合物 1.09 g 及び 4-シアノベンゼンスルホニルクロリ 0.780 g を用い、実施例 122 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-シアノフェニルスルホニル)アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 1.67 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 798 mg を用い、実施例 122 (2) と同様の手法により表題化合物 544 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.68-1.75 (1H, m), 2.53-2.59 (1H, m), 3.02-3.09 (3H, m), 3.23-3.28 (1H, m), 3.54-3.90 (3H, m), 4.40-4.64 (3H, m), 8.01 (2H, d, J=8.4 Hz), 8.13 (2H, d, J=8.4 Hz), 8.62-8.65 (1H, m), 9.93 (2H, brs).

実施例 124

3-{(2S, 4S)-4-[N-(4-シアノフェニルメチル)-N-(4-

シアノフェニルスルホニル) アミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン・塩酸塩の合成

(1) 3 - [(2 S , 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (4 - シアノフェニルスルホニル) アミノ - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 1 , 3 - チアゾリジン [実施例 123 (1) の生成物] 856 mg を DMF 20 mL に溶解し、室温にて炭酸カリウム 380 mg 及び 4 - シアノベンジルプロミド 400 mg を加え、4 時間攪拌した。反応液に 10% クエン酸を加え、析出物を濾取することにより 3 - { (2 S , 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [N - (4 - シアノフェニルメチル) - N - (4 - シアノフェニルスルホニル) アミノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン 900 mg を淡黄色固体として得た。

(2) 上記化合物 900 mg を用い、実施例 122 (2) と同様の手法により表題化合物 800 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.54 - 1.60 (1H, m), 2.45 - 2.50 (1H, m), 2.79 (1H, dd, J = 8.7, 1.6 Hz), 3.00 - 3.20 (3H, m), 3.55 - 3.58 (1H, m), 3.68 - 3.82 (1H, m), 4.34 - 4.63 (3H, m), 4.65 (2H, s), 4.87 - 4.93 (1H, m), 7.51 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.86 (2H, d, J = 8.2 Hz), 8.11 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.16 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.85 (1H, brs), 9.91 (1H, brs).

実施例 125

3 - [(2 S , 4 S) - 4 - (1 - ピロリジニル) - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 1 , 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 1.00 g 及び ピロリジン 0.274 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - [(2 S , 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (1 - ピロリジニル) - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 1 , 3 - チアゾリジン 0.793 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 791 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 626 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.80-2.15 (6H, m), 2.16-2.28 (2H, m), 2.95-3.25 (3H, m), 3.50-3.95 (3H, m), 4.02-4.15 (2H, m), 4.45-4.75 (4H, m).

実施例 126

3-((2S, 4S)-4-モルホリノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 1.00 g 及びモルホリン 0.319 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-モルホリノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン 0.987 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 985 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 746 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.22-2.35 (2H, m), 2.90-3.50 (7H, m), 3.70-4.20 (5H, m), 4.46-4.83 (6H, m), 9.30 (1H, brs).

実施例 127

3-((2S, 4S)-4-ピペリジノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 1.00 g 及びピペリジン 0.318 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-ピペリジノ-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン 0.908 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 906 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 705 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.65-1.90 (6H, m), 2.18-

2. 34 (2 H, m), 2. 85 - 3. 20 (4 H, m), 3. 30 - 3. 50 (2 H, m), 3. 55 - 4. 05 (2 H, m), 4. 50 - 4. 82 (6 H, m).

実施例 128

3-[(2 S, 4 S) -4-(4-ヒドロキシピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 988 mg 及び 4-ヒドロキシピペリジン 867 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2 S, 4 S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-ヒドロキシピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 408 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 408 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 250 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 60 - 1. 82 (2 H, m), 1. 84 - 2. 05 (2 H, m), 2. 12 - 2. 33 (2 H, m), 2. 85 - 3. 55 (6 H, m), 3. 59 - 4. 10 (6 H, m), 4. 45 - 4. 78 (3 H, m).

実施例 129

3-[(2 S, 4 S) -4-(3-アザスピロ[5. 5]ウンデシ-3-イル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2 トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 340 mg 及び 3-アザスピロ[5. 5]ウンデセン 210 mg 及び 酢酸 0. 066 mL を 1, 2-ジクロロエタン 10 mL に溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 485 mg を加え、室温にて 17 時間攪拌した。反応液をに加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣に酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより 3-[(2 S, 4 S) -4-(3-アザスピロ[5. 5]ウンデシ-3-イル)-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボ

ニル] - 1, 3-チアゾリジン 1.41 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 1.40 mg をメタノール 3 mL 及びクロロホルム 3 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 1, 4-ジオキサン 1 mL を加え、室温にて 18 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去した後、残渣を HPLC で精製することにより表題化合物 5.2 mg を白色固体として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.39 - 1.75 (14H, m), 2.08 - 2.14 (1H, m), 2.96 - 3.30 (8H, m), 3.64 - 3.89 (3H, m), 4.05 - 4.10 (1H, m), 4.44 - 4.69 (3H, m), 9.84 (2H, brs).

実施例 130

3-[(2S, 4S)-4-(4-オキソ-1-フェニル-1, 3, 8-トリアザスピロ[4.5]デカ-8-イル)-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 1.00 g 及び 4-オキソ-1-フェニル-1, 3, 8-トリアザスピロ[4.5]デカン 0.81 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-オキソ-1-フェニル-1, 3, 8-トリアザスピロ[4.5]デカ-8-イル)-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン 1.64 g を白色固粉末として得た。

(2) 上記化合物 1.64 g を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 0.900 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.50 - 2.16 (6H, m), 2.80 - 3.30 (5H, m), 3.40 - 3.95 (6H, m), 4.45 - 4.80 (5H, m), 6.75 - 6.85 (1H, m), 6.90 - 7.05 (2H, m), 7.21 - 7.30 (2H, m).

実施例 131

3-[(2S, 4S)-4-(4-フェニル)-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 461 mg 及び 4-フェニルビペリジン 300 mg を用い、実施例 129 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-フェニルビペリジ)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 118 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 116 mg を用い、実施例 129 (2) と同様の手法により表題化合物 78 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.98-2.06 (4H, m), 2.22-2.33 (1H, m), 2.84-2.90 (1H, m), 3.00-3.20 (5H, m), 3.53-4.04 (7H, m), 4.47-4.74 (3H, m), 7.23-7.38 (5H, m).

実施例 132

3-[(2S, 4S)-4-(1, 2, 3, 6-テトラヒドロ-4-フェニル-1-ピリジル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 236 mg 及び 1, 2, 3, 6-テトラヒドロ-4-フェニル-1-ピリジン 150 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(1, 2, 3, 6-テトラヒドロ-4-フェニル-1-ピリジル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 227 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 225 mg をジクロロメタン 4 mL に溶解し、室温にてトリフルオロ酢酸 1 mL を加え、16 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣を酢酸エチルに溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより表題化合物 158 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.27-2.32 (1H, m), 2.83 (2H, br s), 3.03-3.16 (4H, m), 3.68-4.15 (8H, m), 4.48-4.75 (3H, m), 6.19 (1H, s)

) , 7. 3 2 - 7. 4 1 (3 H, m) , 7. 4 9 - 7. 5 1 (2 H, m) .

実施例 133

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (p - ト リル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 504 mg 及び 4 - (p - ト リル) ピペリジン 353 mg 及び 酢酸 0.096 mL を 1, 2 - ジクロロエタン 1.0 mL に溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 710 mg を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を水に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (p - ト リル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン 115 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 114 mg をメタノール 3 mL 及びクロロホルム 3 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 1 , 4 - ジオキサン 1 mL を加え、室温にて 18 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去することにより表題化合物 84 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 97 - 2. 06 (4 H, m) , 2. 25 - 2. 35 (1 H, m) , 2. 27 (3 H, s) , 2. 78 - 2. 85 (1 H, m) , 3. 00 - 3. 17 (5 H, m) , 3. 50 - 4. 05 (7 H, m) , 4. 47 - 4. 74 (3 H, m) , 7. 10 - 7. 17 (4 H, m) .

実施例 134

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (3, 4 - キシリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450 mg 及び 4 - (3, 4 - キシリル) ピペリジン 312 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (3, 4 - キシリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン 618 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 613 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 374 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.86-2.15 (4H, m), 2.18 (3H, s), 2.20 (3H, s), 2.22-2.37 (1H, m), 2.68-2.74 (1H, m), 2.93-3.25 (5H, m), 3.42-4.07 (7H, m), 4.44-4.77 (3H, m), 6.88-7.04 (2H, m), 7.09 (1H, d, J=7.8 Hz), 10.1 (1H, br s), 11.91 (1H, br s).

実施例 135

3-[{ (2S, 4S)-4-[4-(2, 4-ジメトキシフェニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 487 mg 及び 4-(2, 4-ジメトキシフェニル) ピペリジン 430 mg を用い、実施例 133 (1) と同様の手法により 3-[{ (2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2, 4-ジメトキシフェニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 82 mg を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 82 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 61 mg を褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.99-2.08 (4H, m), 2.25-2.35 (1H, m), 2.78-3.17 (6H, m), 3.53-4.06 (7H, m), 3.72 (3H, s), 3.75 (3H, s), 4.47-4.75 (3H, m), 6.74 (1H, d, J=8.1 Hz), 6.83 (1H, s), 6.91 (1H, d, J=8.1 Hz).

実施例 136

3-[{ (2S, 4S)-4-[4-(2, 3-ジヒドロベンゾ[b]フラン-5-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450 mg 及び 4-(2, 3-ジヒドロベンゾ[

b] フラン-5-イル) ピペリジン335mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2, 3-ジヒドロベンゾ[b]フラン-5-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン494mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物489mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題化合物330mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.84-2.14 (4H, m), 2.21-2.37 (1H, m), 2.72-2.86 (1H, m), 2.96-3.26 (7H, m), 3.47-4.07 (7H, m), 4.44-4.77 (5H, m), 6.71 (1H, d, J=8.1Hz), 6.94 (1H, d, J=8.1Hz), 7.09 (1H, s), 9.9 (1H, brs), 11.89 (1H, brs).

実施例137

3-[(2S, 4S)-4-[4-(3, 4-メチレンジオキシフェニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例12の表題化合物505mg及び4-(3, 4-メチレンジオキシフェニル) ピペリジン414mgを用い、実施例133(1)と同様の手法により3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3, 4-メチレンジオキシフェニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン105mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物105mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物61mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.97-2.04 (4H, m), 2.25-2.35 (1H, m), 2.78-2.82 (1H, m), 3.00-3.17 (5H, m), 3.50-4.03 (7H, m), 4.47-4.76 (3H, m), 5.98 (2H, s), 6.70 (1H, d, J=8.1Hz), 6.8

2 (1 H, s), 6.87 (1 H, d, J = 8.1 Hz).

実施例 138

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (4 - フルオロ - 3 - メチルフェニル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450 mg 及び 4 - (4 - フルオロ - 3 - メチルフェニル) ピペリジン 326 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - [4 - (4 - フルオロ - 3 - メチルフェニル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 603 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 597 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 441 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.90 - 2.16 (4 H, m), 2.23 (3 H, s), 2.25 - 2.38 (1 H, m), 2.77 - 2.92 (1 H, m), 2.96 - 3.26 (5 H, m), 3.48 - 4.07 (7 H, m), 4.46 - 4.78 (3 H, m), 7.04 - 7.19 (3 H, m), 10.5 (1 H, b r s), 11.94 (1 H, b r s).

実施例 139

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (3, 4 - ジクロロフェニル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 480 mg 及び 4 - (3, 4 - ジクロロフェニル) ピペリジン 442 mg を用い、実施例 133 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - [4 - (3, 4 - ジクロロフェニル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 820 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 820 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 654 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.99 - 2.10 (4 H, m), 2.25 -

2. 35 (1H, m), 2. 89 - 3. 20 (6H, m), 3. 53 - 4. 06 (7H, m), 4. 47 - 4. 77 (3H, m), 7. 26 (1H, d, J = 8. 1 Hz), 7. 50 (1H, d, J = 3. 3 Hz), 7. 61 (1H, dd, J = 8. 1, 3. 3 Hz).

実施例 140

3 - { (2S, 4S) - 4 - [4 - (4 - クロロ - 3 - トリフルオロメチルフェニル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 503 mg 及び 4 - (4 - クロロ - 3 - トリフルオロメチルフェニル) ピペリジン 530 mg を用い、実施例 133 (1) と同様の手法により 3 - { (2S, 4S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (4 - クロロ - 3 - トリフルオロメチルフェニル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 189 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 189 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 116 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 07 - 2. 12 (4H, m), 2. 25 - 2. 35 (1H, m), 3. 00 - 3. 17 (6H, m), 3. 59 - 4. 10 (7H, m), 4. 47 - 4. 76 (3H, m), 7. 57 - 7. 74 (3H, m) :

実施例 141

3 - { (2S, 4S) - 4 - [4 - (1 - ナフチル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 601 mg 及び 4 - (1 - ナフチル) ピペリジン 630 mg を用い、実施例 133 (1) と同様の手法により 3 - { (2S, 4S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (1 - ナフチル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 130 mg を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 129 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 72 mg を褐色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.99–2.35 (5H, m), 3.05–3.41 (5H, m), 3.63–4.06 (8H, m), 4.49–4.75 (3H, m), 7.38–7.39 (1H, m), 7.45–7.61 (3H, m), 7.83–7.84 (1H, m), 7.95–7.97 (1H, m), 8.21–8.23 (1H, m).

実施例 142

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-ナフチル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450 mg 及び 4-(2-ナフチル)ピペリジン 349 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ナフチル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 721 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 616 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 206 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.03–2.40 (5H, m), 2.97–3.35 (6H, m), 3.54–4.15 (7H, m), 4.47–4.80 (3H, m), 7.40–7.57 (3H, m), 7.73 (1H, s), 7.86–7.97 (3H, m), 10.1 (1H, brs), 11.95 (1H, brs).

実施例 143

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-ベンゾ[b]チエニル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450 mg 及び 4-(2-ベンゾ[b]チエニル)ピペリジン 330 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ベンゾ[b]

b] チエニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 531 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 447 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 258 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.03-2.40 (5H, m), 2.96-4.10 (13H, m), 4.46-4.77 (3H, m), 7.23-7.42 (3H, m), 7.78 (1H, d, J=7.2 Hz), 7.92 (1H, d, J=7.5 Hz), 10.3 (1H, brs), 11.95 (1H, brs)

実施例 144

3-{(2S, 4S)-4-[4-(1-インドリニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-オン 2.50 g、インドリン 1.50 g 及び酢酸 0.73 mL を 1, 2-ジクロロエタン 75 mL に溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 5.32 g を加えて室温にて 12 時間攪拌した。反応液を氷水に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 1-tert-ブトキシカルボニル-4-(1-インドリニル) ピペリジン 2.82 g を得た。

(2) 上記化合物 2.82 g をメタノール 20 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 -1, 4-ジオキサン 20 mL を加えて室温にて 12 時間攪拌した。反応液を炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去して 4-(1-インドリニル) ピペリジン 0.60 g を得た。

(3) 上記化合物 470 mg 及び参考例 12 の表題化合物 700 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(1-インドリニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 449 mg を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 448 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題

化合物 350 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.85-2.30 (5H, m), 2.85-3.25 (9H, m), 3.50-4.02 (8H, m), 4.52-4.81 (3H, m), 6.51-6.60 (2H, m), 6.98-7.05 (2H, m).

実施例 145

3-[{(2S,4S)-4-[4-(1-インドリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 604 mg 及び 4-(1-インドリル)ピペリジン 403 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(1-インドリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 868 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 868 mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 642 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.05-2.60 (6H, m), 2.99-3.18 (4H, m), 3.55-4.20 (6H, m), 4.30-4.90 (5H, m), 6.50 (1H, d, J=3.0 Hz), 7.05 (1H, dd, J=8.2, 3.0 Hz), 7.16 (1H, dd, J=8.1, 3.0 Hz), 7.35 (1H, d, J=3.0 Hz), 7.57 (1H, d, J=8.1 Hz), 7.61 (1H, d, J=8.1 Hz) 9.30 (1H, br s), 10.00 (1H, br s).

実施例 146

3-[{(2S,4S)-4-[4-(5-ブロモ-1-インドリニル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-オン 2.81 g 及び 5-ブロモ-1-インドリン 3.00 g を用い、実施例 144 (1) と同様の手法により 1-tert-ブトキシカルボニル-4-(5-ブロモ-1-インドリ

ニル) ピペリジン 3. 34 gを得た。

(2) 上記化合物 3. 34 gを用い、144(2)と同様の手法により4-(5-ブロモ-1-インドリニル)ピペリジン 1. 79 gを得た。

(3) 上記化合物 1. 12 g及び参考例 12 の表題化合物 1. 20 gを用い、実施例 70(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-ブロモ-1-インドリニル)ピペリジノ]-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 1. 27 gを白色粉末として得た。

(4) 上記化合物 1. 27 gを用い、実施例 70(2)と同様の手法により表題化合物 0. 850 gを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 76-1. 98 (2H, m), 2. 01-2. 20 (2H, m), 2. 21-2. 35 (2H, m), 2. 85-3. 30 (9H, m), 3. 11-3. 45 (2H, m), 3. 55-4. 10 (5H, m), 4. 55-4. 85 (3H, m), 6. 49 (1H, d, J=8. 4 Hz), 7. 13 (1H, d, J=1. 8 Hz), 7. 15 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8 Hz), 9. 25 (1H, br s).

実施例 147

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-オキソ-1-ベンズイミダゾリニル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450 mg 及び4-(2-オキソ-1-ベンズイミダゾリニル)ピペリジン 358 mgを用い、実施例 70(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-オキソ-1-ベンズイミダゾリニル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 752 mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物 635 mgを1. 5 mol/L 塩酸-メタノール 5 mLに溶解し、室温にて36時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣にエタノール 10 mLを加え、析出物を濾取することにより表題化合物 352 mgを淡褐色粉末

として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.83-1.98 (2H, m), 2.20-2.37 (1H, m), 2.72-2.93 (2H, m), 2.96-3.45 (5H, m), 3.52-4.10 (7H, m), 4.46-4.77 (4H, m), 7.00 (3H, brs), 7.58 (1H, brs), 10.97 (1H, brs), 12.23 (1H, brs).

実施例 148

3-[(2S, 4S)-4-(4-アニリノピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-オン 2.50g 及びアニリン 1.24g を用い、実施例 144 (1) と同様の手法により 4-アニリノ-1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン 2.35g を得た。

(2) 上記化合物 2.34g を用い、144 (2) と同様の手法により 4-アニリノピペリジン 0.88g を得た。

(3) 上記化合物 320mg 及び参考例 12 の表題化合物 500mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-4-(4-アニリノピペリジノ)-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 679mg を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 678mg を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により 表題化合物 469mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.98-2.45 (6H, m), 2.90-3.25 (6H, m), 3.30-4.25 (5H, m), 4.50-4.85 (4H, m), 6.95-7.50 (5H, m), 9.22 (1H, brs).

実施例 149

3-{ (2S, 4S)-4-[4-(4-ニトロフェニル)アミノピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 4-アミノ-1-tert-ブトキシカルボニルピペラジン 3.00g、4-フルオロニトロベンゼン 2.54g 及び N, N-ジイソプロピルエチルアミ

ン 8. 82 g のを N-メチル-2-ピロリドン 30 mL に溶解し、80°C にて 18 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製して 1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-ニトロフェニル)アミノペリジン 2.55 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 1.00 g を用い、144(2) と同様の手法により 4-(4-ニトロフェニル)アミノペリジン 0.563 g を得た。

(3) 上記化合物 562 mg 及び参考例 12 の表題化合物 761 mg を用い、実施例 70(1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ニトロフェニル)アミノペリジノ]}-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 780 mg を黄色固体として得た。

(4) 上記化合物 778 mg を用い、実施例 70(2) と同様の手法により表題化合物 575 mg を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.85-2.01 (2H, m), 2.05-2.24 (2H, m), 2.25-2.45 (2H, m), 3.00-3.21 (5H, m), 3.50-4.20 (7H, m), 4.48-4.85 (3H, m), 6.72 (2H, d, J=9.3 Hz), 8.00 (2H, d, J=9.3 Hz), 9.21 (1H, br s).

実施例 150

3-{(2S, 4S)-4-[4-(4-トリフルオロメチルフェニル)アミノペリジノ]}-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1-tert-ブトキシカルボニルペリジン-4-オン 2.50 g 及び 4-トリフルオロメチルアニリン 2.12 g を用い、実施例 144(1) と同様の手法により 1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-トリフルオロメチルフェニル)アミノペリジン 2.23 g を得た。

(2) 上記化合物 2.23 g を用い、144(2) と同様の手法により 4-(4-

-(4-トリフルオロメチルフェニル)アミノピペリジン1.36gを得た。

(3) 上記化合物447mg及び参考例12の表題化合物500mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-トリフルオロメチルフェニル)アミノピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン775mgを白色固体として得た。

(4) 上記化合物774mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題化合物514mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.75-1.95 (2H, m), 2.05-2.30 (2H, m), 2.25-2.55 (2H, m), 2.95-3.30 (6H, m), 3.40-4.15 (5H, m), 4.50-4.80 (4H, m), 6.72 (2H, d, J=8.7Hz), 7.38 (2H, d, J=8.7Hz), 9.21 (1H, brs).

実施例151

3-{(2S,4S)-4-[4-(4-クロロフェニル)アミノピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-オン3.00g及び4-クロロアニリン1.92gを用い、実施例144(1)と同様の手法により1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-クロロフェニル)アミノピペリジン2.77gを得た。

(2) 上記化合物2.76gを用い、144(2)と同様の手法により4-(4-クロロフェニル)アミノピペリジン1.07gを得た。

(3) 上記化合物725mg及び参考例12の表題化合物500mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-クロロフェニル)アミノピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン553mgを油状物として得た。

(4) 上記化合物550mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題

化合物416mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.65-1.99 (2H, m), 2.05-2.35 (3H, m), 2.95-3.25 (5H, m), 3.26-4.15 (8H, m), 4.48-4.82 (3H, m), 6.58-6.85 (2H, m), 7.08-7.20 (2H, m), 9.22 (1H, br s).

実施例152

3-{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例12の表題化合物254mg及び4-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノピペリジン155mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)アミノピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン225mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物224mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題化合物219mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.80-1.99 (2H, m), 2.02-2.20 (2H, m), 2.21-2.45 (2H, m), 2.98-3.23 (5H, m), 3.75-4.20 (7H, m), 4.55-4.86 (3H, m), 6.55-6.62 (1H, m), 7.72 (1H, d, J=9.0Hz), 8.42 (1H, s), 9.22 (1H, br s).

実施例153

3-{(2S,4S)-4-[4-(N-メチルアニリノ)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 3-[(2S,4S)-4-(4-アニリノピペリジノ)-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン[実施例148(3)の生成物]1.18gを1,2-ジクロロエタン75mlに溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム5.32g、酢酸0.73m

1及び37%ホルムアルデヒド液5.0mLを加え、室温にて12時間攪拌した。反応液を水に加え、クロロホルムにて抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製して3-[2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(N-メチルアニリノ)ペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリニン967mgを得た。

(2) 上記化合物965mgを用い、実施例70(2)と同様の手法により表題化合物618mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.75-2.35 (6H, m), 2.78-3.28 (9H, m), 3.40-4.15 (6H, m), 4.48-4.85 (3H, m), 7.20-7.75 (5H, m), 9.22 (1H, brs), 9.22 (1H, brs).

実施例154

3-[2S,4S)-4-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン・2トリフルオロ酢酸塩の合成

(1) 参考例12の表題化合物593mgをメタノール10mLに溶解し、室温にて4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシペリジン500mg、酢酸113μL及びシアノ水素化ホウ素ナトリウム124mgを加え、21時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより3-[2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン428mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物427mgにギ酸10mLを加え、室温にて21時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去後、残渣をHPLC精製することにより表題化合物78mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.81-1.85 (2H, m), 2.05-

2. 19 (3 H, m), 3. 00-4. 06 (12 H, m), 4. 45-4. 71 (3 H, m), 5. 60 (1 H, br s), 7. 42-7. 50 (4 H, m)

実施例 155

3-{(2 S, 4 S)-4-[4-エトキシカルボニル-4-(4-フルオロフェニル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 450 mg 及び 4-エトキシカルボニル-4-(4-フルオロフェニル)ピペリジン 414 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-エトキシカルボニル-4-(4-フルオロフェニル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 742 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 321 mg をエタノール 4 mL に溶解し、4. 6 mol/L 塩酸-エタノール 1 mL を加え、室温にて 18 時間攪拌した。析出物を濾取することにより表題化合物 218 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 14 (3 H, t, J=6. 8 Hz), 2. 05-2. 28 (2 H, m), 2. 58-2. 67 (2 H, m), 2. 83-3. 16 (5 H, m), 3. 5-4. 15 (10 H, m), 4. 42-4. 73 (3 H, m), 7. 24 (2 H, t, J=8. 8 Hz), 7. 34 (2 H, br s), 9. 1 (1 H, br s), 10. 35 (1 H, br s), 11. 95 (1 H, br s).

実施例 156

3-{(2 S, 4 S)-4-[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル]アミノ-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 1, 4-ジオキサー-8-アザスピロ[4, 5]デカン 7. 88 g を N-メチル-2-ピロリジン 50 mL に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 9. 58

mL及び4-フルオロニトロベンゼン7.06gを順次加え、室温にて2時間攪拌した。反応液を氷水に加え、析出した固体を濾取してN-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリドンエチレンケタール10.6gを黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物9.25gをアセトン100mLに懸濁させ、p-トルエンスルホン酸一水和物7.32g及び塩酸20mLを順次加え、室温にて18時間攪拌した。反応液に水酸化ナトリウム水溶液を加え、析出物を濾取して[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル]アミン6.48gを黄色粉末として得た。

(3) 上記化合物6.17g及び参考例10の表題化合物4.22gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル]アミノ-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン7.26gを得た。

(4) 上記化合物524mgを酢酸エチル2.07mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル1.04mLを加え、室温にて18時間攪拌した。析出物を濾取することにより表題化合物406mgを黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.53-1.79 (2H, m), 2.02-2.25 (3H, m), 2.88-3.01 (5H, m), 3.35-3.96 (5H, m), 3.96-4.28 (3H, m), 4.39-4.78 (3H, m), 7.08 (2H, d, J=9.6Hz), 8.07 (2H, d, J=9.3Hz).

実施例157

3-{(2S,4S)-4-[N-メチル-N-[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル]アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[1-(4-ニトロフェニル)-4-ピペリジニル]アミノ-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン〔実施例156(3)の生成物〕1.01gを用い、実施例64(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-

－ブトキシカルボニル－4－{N－メチル－N－[1－(4－ニトロフェニル)－4－ピペリジニル]アミノ}－2－ピロリジニルカルボニル}－1，3－チアゾリジン1.04gを得た。

(2) 上記化合物1.04gをメタノール4mLに溶解し、4mol/L塩酸－1，4－ジオキサン2mLを加え、室温にて18時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、得られた個体をエタノールで洗浄して、表題化合物0.555gを黄色粉末として得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.50－1.90(2H, m), 1.95－2.40(3H, m), 2.68(3H, s), 2.80－3.25(5H, m), 3.25－3.98(5H, m), 4.02－4.37(3H, m), 4.40－4.75(3H, m), 7.09(2H, d, J=9.6Hz), 8.07(2H, d, J=9.3Hz).

実施例158

3－{(2S,4S)－4－{N－(4－シアノフェニルメチル)－N－[1－(4－ニトロフェニル)－4－ピペリジニル]アミノ}－2－ピロリジニルカルボニル}－1，3－チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 実施例156(3)の生成物1.01gをN－メチル－2－ピロリドン6mLに溶解し、4－シアノベンジルブロミド0.392g及びジソプロピルエチルアミン1.05mLを加え、80°Cで8時間加熱攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3－{(2S,4S)－1-tert-ブトキシカルボニル－4－{N－(4－シアノフェニルメチル)－N－[1－(4－ニトロフェニル)－4－ピペリジニル]アミノ}－2－ピロリジニルカルボニル}－1，3－チアゾリジン0.685gを黄色油状物として得た。

(2) 上記化合物1.04gを酢酸エチル4.41mLに溶解し、4mol/L塩酸－酢酸エチル2.20mLを加え、室温にて18時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後

、減圧下で濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製後、クロロホルムに溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 0.309 mL を加え、析出物を濾取することにより表題化合物 0.249 g を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.34-2.35 (5H, m), 2.45-3.20 (7H, m), 3.20-4.25 (8H, m), 4.35-4.80 (3H, m), 7.01 (2H, d, J=9.6 Hz), 7.50-7.90 (4H, m), 8.03 (2H, d, J=9.3 Hz), 8.87 (1H, brs), 10.24 (1H, brs).

実施例 159

3-[(2S, 4S)-4-(4-メチル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

参考例 12 の表題化合物 450 mg、1-メチルピペラジン 0.20 mL 及び酢酸 0.09 mL を 1, 2-ジクロロエタン 8 mL に溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 636 mg を加え、室温にて 30 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-メチル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 526 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 522 mg をメタノール 25 mL に溶解し、1.5 mol/L 塩酸-メタノール 25 mL を加え、室温下 38 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより表題化合物 355 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.88-2.03 (1H, m), 2.79 (3H, s), 2.80-2.94 (1H, m), 2.98-3.93 (15H, m), 4.43-4.77 (3H, m), 9.10 (1H, brs), 10.78 (1H, brs), 11.5 (1H, brs).

実施例 160

3-[(2S, 4S) -4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例12の表題化合物450mg及び1-フェニルピペラジン0.27mLを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[(2S, 4S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン566mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物442mgを1.5mol/L塩酸-メタノール10mLに溶解し、室温下20時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより表題化合物418mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.35 (1H, q, J=11.2Hz), 2.94-3.95 (15H, m), 4.03-4.18 (1H, m), 4.44-4.77 (3H, m), 6.89 (1H, t, J=7.3Hz), 7.03 (2H, d, J=8.0Hz), 7.28 (2H, dd, J=8.0, 7.3Hz), 9.23 (1H, brs), 10.94 (1H, brs).

実施例16 1

1-[(2S, 4S) -4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例14の表題化合物565mg及び1-フェニルピペラジン0.37mLを用い、実施例70(1)と同様の手法により1-[(2S, 4S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル] ピロリジン832mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物700mgをメタノール50mL及びクロロホルム50mLに溶解し、1.5mol/L塩酸-メタノール50mLを加え、室温下5日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣にメタノールを加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物632mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.73-1.98 (4H, m), 2.29 (

1 H, q, $J = 11.6$ Hz), 2.93–4.18 (16 H, m), 4.45–4.57 (1 H, m), 6.89 (1 H, t, $J = 8.0$ Hz), 7.03 (2 H, d, $J = 8.0$ Hz), 7.28 (2 H, t, $J = 8.0$ Hz), 9.13 (1 H, br s), 10.89 (1 H, br s).

実施例 16 2

3-[(2 S, 4 S) -4-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 437 mg 及び 1-ベンジルピペラジン 303 mg 及び酢酸 0.085 mL を 1, 2-ジクロロエタン 6 mL に溶解し、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 650 mg を加え、室温にて 5 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2 S, 4 S) -4-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 556 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 546 mg をメタノール 16 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 -1, 4-ジオキサン 8 mL を加え、室温にて 15 時間攪拌した。析出物を濾取することにより表題化合物 412 mg を白色粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ 1.79–1.89 (1 H, m), 2.76–2.84 (1 H, m), 2.90–3.90 (15 H, m), 4.35 (2 H, s), 4.45–4.73 (3 H, m), 7.45–7.47 (3 H, m), 7.62–7.65 (2 H, m), 8.99 (1 H, br s), 10.45 (1 H, br s).

実施例 16 3

3-{ (2 S, 4 S) -4-[4-(ジフェニルメチル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 402 mg 及び 1-ジフェニルメチルピペラジン 405 mg を用い、実施例 16 2 (1) と同様の手法により 3-{ (2 S, 4 S

) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (ジフェニルメチル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン 4 7 0 m g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 4 7 0 m g を用い、実施例 1 6 2 (2) と同様の手法により表題化合物 4 4 9 m g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 9 4 - 2. 0 1 (1H, m) , 2. 7 9 - 2. 8 5 (1H, m) , 3. 0 3 - 3. 9 2 (15H, m) , 4. 4 3 - 4. 7 3 (3H, m) , 4. 4 8 (1H, brs) , 7. 3 0 - 7. 4 4 (6H, m) , 7. 8 8 (4H, brs) , 9. 0 9 (1H, brs) , 10. 5 0 (1H, brs) .

実施例 1 6 4

3 - { (2S, 4S) - 4 - [4 - (4 - シアノフェニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 1 2 の表題化合物 4 8 5 m g 及び 1 - (4 - シアノフェニル) ピペラジン 3 3 5 m g を用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により 3 - { (2S, 4S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (4 - シアノフェニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン 4 9 2 m g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 4 9 2 m g にギ酸 8 mL を加え、室温にて 2 日間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製後、4 mol/L 塩酸-酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより表題化合物 7 8 m g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2. 2 0 - 2. 2 7 (1H, m) , 2. 9 5 - 3. 1 6 (3H, m) , 3. 1 0 - 4. 0 5 (13H, m) , 4. 4 7 - 4. 7 4 (3H, m) , 7. 1 3 (1H, d, J = 8. 8 Hz) , 7. 6 5 (1H, d, J = 8. 8 Hz) , 9. 1 3 (1H, brs) , 10. 6 1 (1H, brs) .

実施例 165

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (3 - トリフォルオロメチルフェニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 411 mg 及び 1 - (3 - トリフォルオロメチルフェニル) ピペラジン 378 mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - [4 - (3 - トリフォルオロメチルフェニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 700 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 700 mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 553 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.25 - 2.36 (1H, m), 3.00 - 4.10 (16H, m), 4.47 - 4.77 (3H, m), 7.17 (1H, d, J = 7.8 Hz), 7.26 - 7.33 (2H, m), 7.48 (1H, t, J = 7.8 Hz), 9.25 (1H, brs), 10.82 (1H, brs)

実施例 166

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (4 - メトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 513 mg 及び 1 - (4 - メトキシフェニル) ピペラジン 394 mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - [4 - (4 - メトキシフェニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 536 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 530 mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 567 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.28 - 2.39 (1H, m), 3.00 - 3.17 (3H, m), 3.68 - 4.12 (13H, m), 3.71 (3H,

s), 4.47-4.77 (3H, m), 6.89 (2H, d, J=9.0 Hz), 7.05 (2H, d, J=9.0 Hz), 9.22 (1H, br s), 11.00 (1H, br s).

実施例 167

3-[(2S, 4S)-4-[4-(4-ヒドロキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 515 mg 及び 1-(4-ヒドロキシフェニル)ピペラジン 366 mg を用い実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ヒドロキシフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 260 mg を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 259 mg をジクロロメタン 10 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 3 mL を加え、室温にて 16 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した。この中に 4 mol/L 塩酸-酢酸エチルを加え、析出物を濾取することにより表題化合物 15 mg を褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.18-2.28 (1H, m), 2.97-4.00 (16H, m), 4.46-4.75 (3H, m), 6.73 (2H, d, J=8.7 Hz), 6.96-6.99 (2H, m), 9.18 (1H, br s), 10.51 (1H, br s).

実施例 168

3-[(2S, 4S)-4-[4-(2-ニトロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) ピペラジン 12.9 g を DMF 100 mL に溶解し、2-フルオロニトロベンゼン 7.06 g の DMF 30 mL 溶液を滴下し、室温にて 3 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を

留去して 1-(2-ニトロフェニル)ピペラジン 7.7 g を赤色油状物として得た。

(2) 上記化合物 414 mg と参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ニトロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 690 mg を赤色油状物として得た。

(3) 上記化合物 690 mg を用いて実施例 161 (2) と同様の手法により表題化合物 433 mg を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.19-2.40 (1H, m), 2.90-4.24 (16H, m), 4.44-4.80 (3H, m), 7.27 (1H, t, J=7.5 Hz), 7.41 (1H, d, J=7.8 Hz), 7.68 (1H, t, J=7.2 Hz), 7.92 (1H, d, J=8.1 Hz).

実施例 169

3-{(2S, 4S)-4-[4-(4-ニトロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 465 mg 及び 1-(4-ニトロフェニル)ピペラジン 385 mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ニトロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 688 mg を黄色粉末として得た: ¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5H, s), 1.46 (4.5H, s), 1.79-1.99 (1H, m), 2.38-2.52 (1H, m), 2.52-2.74 (4H, m), 2.75-3.22 (3H, m), 3.25-3.50 (5H, m), 3.60-4.20 (3H, m), 4.36-4.82 (3H, m), 6.82 (2H, d, J=9.4 Hz), 8.12 (2H, d, J=9.4 Hz)。

(2) 上記化合物 560 mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 511 mg を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.23-2.32 (1H, m), 2.95-3.17 (3H, m), 3.57-4.04 (13H, m), 4.47-4.76 (3H, m), 7.15 (2H, d, J=9.3Hz), 8.12 (2H, d, J=9.3Hz), 9.19 (1H, brs), 10.68 (1H, brs); [α]_D²⁴-35 (c 1.0, H₂O).

実施例 170

3-[(2S, 4S)-4-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
(1) 参考例 12 の表題化合物 409mg 及び 1-(4-フルオロフェニル) ピペラジン 300mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 404mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 402mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 371mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.28-2.39 (1H, m), 3.00-4.10 (16H, m), 4.47-4.76 (3H, m), 7.02-7.14 (4H, m), 9.20 (1H, brs), 10.79 (1H, brs).

実施例 171

3-[(2S, 4S)-4-[4-(2-クロロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成
(1) 参考例 12 の表題化合物 430mg 及び 1-(2-クロロフェニル) ピペラジン 338mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-クロロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 687mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 687mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 531mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.28-2.38 (1H, m), 2.97-4.15 (16H, m), 4.47-4.77 (3H, m), 7.12 (1H, t d, J=4.8, 1.5 Hz), 7.21 (1H, dd, J=4.8, 1.5 Hz), 7.35 (1H, t d, J=8.1, 1.5 Hz), 7.46 (1H, dd, J=8.1, 1.5 Hz), 9.30 (1H, br s), 10.15 (1H, br s).

実施例 172

3-[{(2S,4S)-4-[4-(3-クロロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 476mg 及び 1-(3-クロロフェニル) ピペラジン 374mg を用い、実施例 162(1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3-クロロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 495mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 494mg を用い、実施例 162(2) と同様の手法により表題化合物 426mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.22-2.32 (1H, m), 2.97-4.06 (16H, m), 4.47-4.76 (3H, m), 6.88 (1H, dd, J=8.1, 1.8 Hz), 6.98 (1H, dd, J=8.1, 1.8 Hz), 7.07 (1H, d, J=1.8 Hz), 7.27 (1H, t, J=8.1 Hz), 9.24 (2H, br s).

実施例 173

3-[{(2S,4S)-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 473mg 及び 1-(4-クロロフェニル) ピペラジン 372mg を用い、実施例 162(1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-クロロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリ

ジン 564 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 554 mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 533 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.25–2.35 (1H, m), 2.98–3.94 (15H, m), 4.04–4.10 (1H, m), 4.45–4.75 (3H, m), 7.05 (2H, d, J=9.0 Hz), 7.30 (2H, d, J=9.0 Hz), 9.19 (1H, brs), 10.63 (1H, brs)

実施例 174

3-{(2S, 4S)-4-[4-(4-ブロモフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 332 mg 及び 1-(4-ブロモフェニル) ピペラジン 300 mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ブロモフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 390 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 388 mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 341 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.18–2.27 (1H, m), 2.95–4.06 (16H, m), 4.47–4.74 (3H, m), 6.98 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.40 (2H, d, J=8.8 Hz), 9.15 (1H, brs), 10.50 (1H, brs).

実施例 175

3-{(2S, 4S)-4-[4-(3, 4-ジシアノフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 561 mg 及び 1-(3, 4-ジシアノフェニル) ピペラジン 475 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(

2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - [4 - (3, 4 - ジシアノフェニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 945 mg を淡黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 935 mg を用い、実施例 167 (2) と同様の手法により表題化合物 508 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.18 - 2.28 (1H, m), 2.93 - 3.90 (16H, m), 4.46 - 4.75 (3H, m), 7.41 (1H, dd, J = 9.0, 2.7 Hz), 7.72 (1H, d, J = 2.7 Hz), 7.90 (1H, d, J = 9.0 Hz), 9.19 (1H, brs), 10.63 (1H, brs).

実施例 176

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (3, 4 - ジクロロフェニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 540 mg 及び 1 - (3, 4 - ジクロロフェニル) ピペラジン 500 mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3 - 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - [4 - (3, 4 - ジクロロフェニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 540 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 540 mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 503 mg を白色固体として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.22 - 2.32 (1H, m), 2.97 - 4.06 (16H, m), 4.47 - 4.76 (3H, m), 7.03 (1H, dd, J = 9.0, 2.7 Hz), 7.27 (1H, d, J = 2.7 Hz), 7.46 (1H, d, J = 9.0 Hz), 9.20 (1H, brs), 10.70 (1H, brs).

実施例 177

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (3, 5 - ジクロロフェニル) - 1 - ピペラ

ジニル] - 2-ピロリジニルカルボニル} - 1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 481 mg 及び 1-(3, 5-ジクロロフェニル) ピペラジン 444 mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3, 5-ジクロロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} - 1, 3-チアゾリジン 523 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 520 mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 442 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.30 (1H, m), 2.97-4.06 (16H, m), 4.47-4.75 (3H, m), 6.97 (1H, s), 7.07 (2H, s), 9.20 (1H, brs), 10.60 (1H, brs).

実施例 178

3-{(2S, 4S)-4-[4-(4-ニトロ-1-ナフチル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} - 1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 400 mg 及び 1-(4-ニトロ-1-ナフチル) ピペラジン 414 mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ニトロ-1-ナフチル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} - 1, 3-チアゾリジン 600 mg を黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 596 mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 449 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.29-2.39 (1H, m), 3.00-3.18 (3H, m), 3.57-4.17 (13H, m), 4.48-4.78 (3H, m), 7.29 (1H, d, J=8.7 Hz), 7.73 (1H, t, J=7.8 Hz), 7.83 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.27 (1H,

, d, $J = 8.4\text{ Hz}$), 8.36 (1H, d, $J = 8.4\text{ Hz}$), 8.52 (1H, d, $J = 8.7\text{ Hz}$), 9.20 (1H, br s), 10.60 (1H, br s).

実施例 179

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 426mg 及び 1-(2-ピリジル) ピペラジン 0.26mL を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 375mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 374mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 466mg を白色粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ 2.26-2.37 (1H, m), 3.00-3.16 (3H, m), 3.43-4.06 (13H, m), 4.47-4.78 (3H, m), 6.98 (1H, t, $J = 6.0\text{ Hz}$), 7.35 (1H, d, $J = 9.0\text{ Hz}$), 7.96 (1H, td, $J = 9.0, 1.5\text{ Hz}$), 8.13 (1H, dd, $J = 6.0, 1.5\text{ Hz}$), 9.23 (1H, br s), 10.98 (1H, br s).

実施例 180

3-{(2S, 4S)-4-[4-(4-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 601mg 及び 1-(4-ピリジル) ピペラジン 3.26mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 366mg を得た。

(2) 上記化合物 366mg を用い、実施例 161 (2) と同様の手法により表

題化合物 1 3 3 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.03-2.30 (1H, m), 2.79-4.30 (16H, m), 4.40-4.80 (3H, m), 7.32 (2H, d, J=7.5 Hz), 8.34 (2H, d, J=7.2 Hz), 9.15 (1H, brs), 10.80 (1H, brs), 14.00 (1H, brs).

実施例 18 1

3-{(2S, 4S)-4-[4-(4-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 494 mg 及び 1-(4-シアノ-2-ピリジル) ピペラジン 371 mg を用い、実施例 154 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 431 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 424 mg を用い、実施例 167 (2) と同様の手法により表題化合物 194 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.32-2.39 (1H, m), 3.00-3.16 (3H, m), 3.25-4.07 (13H, m), 4.48-4.75 (3H, m), 7.10 (1H, dd, J=5.1, 0.8 Hz), 7.50 (1H, d, J=0.8 Hz), 8.36 (1H, d, J=5.1 Hz), 9.22 (1H, brs), 10.91 (1H, brs).

実施例 18 2

1-{(2S, 4S)-4-[4-(4-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} ピロリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 14 の表題化合物 527 mg 及び 1-(4-シアノ-2-ピリジル) ピペラジン 422 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 1-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} ピロリジ

ン 502 mg を淡黄色固体として得た。

(2) 上記化合物 491 mg を用い、実施例 167 (2) と同様の手法により表題化合物 134 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.83–1.96 (4H, m), 2.25–2.30 (1H, m), 2.98–3.02 (1H, m), 3.20–3.56 (10H, m), 3.70–3.72 (2H, m), 4.04–4.08 (1H, m), 4.30–4.54 (2H, m), 4.50–4.54 (1H, m), 7.10 (1H, dd, J=5.1, 0.8 Hz), 7.50 (1H, d, J=0.8 Hz), 8.36 (1H, d, J=5.1 Hz), 9.12 (1H, br s), 10.73 (1H, br s).

実施例 183

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 740 mg 及び 1-(5-シアノ-2-ピリジル) ピペラジン 516 mg を用い、実施例 154 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 772 mg を白色粉末として得た: ¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5H, s), 1.46 (4.5H, s), 1.86–1.98 (1H, m), 2.45–2.60 (5H, m), 2.83–3.25 (3H, m), 3.31–3.39 (1H, m), 3.60–3.79 (5H, m), 3.81–3.99 (2H, m), 4.40–4.85 (3H, m), 6.58 (1H, d, J=9.0 Hz), 7.61 (1H, dd, J=9.0, 2.1 Hz), 8.40 (1H, d, J=2.1 Hz)。

(2) 上記化合物 744 mg を用い、実施例 167 (2) と同様の手法により表題化合物 202 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.28–2.39 (1H, m), 2.97–

3. 16 (3 H, m), 3. 35-4. 10 (13 H, m), 4. 47-4. 76 (3 H, m), 7. 11 (1 H, d, J=9. 3 Hz), 7. 98 (1 H, dd, J=9. 3, 2. 1 Hz), 8. 57 (1 H, d, J=2. 1 Hz), 9. 25 (1 H, br s), 10. 91 (1 H, br s); $[\alpha]_D^{23}-32$ (c 1. 0, H₂O).

実施例 184

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-トリフルオロメチル-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) ピペラジン 12. 9 g を N-メチル-2-ピロリドン 130 mL に懸濁させ、2-クロロ-5-トリフルオロメチルピリジン 9. 08 g の N-メチル-2-ピロリドン 30 mL 溶液を滴下し、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去して 1-(5-トリフルオロメチル-2-ピリジル) ピペラジン 11. 5 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 462 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-トリフルオロメチル-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 379 mg を油状物として得た。

(3) 上記化合物 368 mg を用い、実施例 161 (2) と同様の手法により表題化合物 276 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 48 (1 H, m), 2. 87-5. 00 (19 H, m), 7. 14 (1 H, d, J=9. 0 Hz), 7. 92 (1 H, dd, J=9. 3, 2. 4 Hz), 8. 49 (1 H, d, J=0. 6 Hz) .

実施例 185

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-ニトロ-2-ピリジル)-1-ピペラ

ジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 2 - クロロ - 5 - ニトロピリジン 7. 93 g を用い、実施例 184 (1) と同様の手法により 1 - [5 - ニトロ - 2 - ピリジル] ピペラジン 9. 3 g を黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 416 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2S, 4S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (5 - ニトロ - 2 - ピリジル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン 754 mg を黄色粉末として得た。

(3) 上記化合物 693 mg を用い、実施例 161 (2) と同様の手法により表題化合物 475 mg を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.00 - 2.34 (1H, m), 2.75 - 4.10 (16H, m), 4.40 - 4.80 (3H, m), 7.09 (1H, d, J = 9.6 Hz), 8.32 (1H, dd, J = 9.6, 3.0 Hz), 9.01 (1H, d, J = 3.0 Hz), 9.18 (1H, brs), 10.50 (1H, brs).

実施例 186

1 - { (2S, 4S) - 4 - [4 - (5 - ニトロ - 2 - ピリジル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} ピロリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1 - (5 - ニトロ - 2 - ピリジル) ピペラジン [実施例 185 (1) の生成物] 625 mg 及び参考例 14 の表題化合物 565 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 1 - { (2S, 4S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (5 - ニトロ - 2 - ピリジル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} ピロリジン 632 mg を黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 522 mg をメタノール 10 mL 及びクロロホルム 2.5 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 5 mL を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をエタノールで洗浄して表題化合物 395

mgを黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.70-2.04 (4H, m), 2.09-2.36 (1H, m), 2.86-3.07 (1H, m), 3.20-5.00 (14H, m), 7.11 (1H, d, J=9.6 Hz), 8.33 (1H, dd, J=9.6, 3.0 Hz), 9.02 (1H, d, J=2.7 Hz), 9.11 (1H, brs), 10.80 (1H, brs).

実施例 187

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 340 mg 及び 1-(5-クロロ-2-ピリジル) ピペラジン 268 mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 421 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 418 mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 262 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.26-2.31 (1H, m), 2.97-4.40 (16H, m), 4.47-4.73 (3H, m), 7.03 (1H, d, J=9.1 Hz), 7.71 (1H, dd, J=9.1, 2.5 Hz), 8.18 (1H, d, J=2.5 Hz), 9.18 (1H, brs), 10.57 (1H, brs).

実施例 188

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 488 mg 及び 1-(2-キノリル) ピペラジン 416 mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-キノリル)-1-ピ

ペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン 7 2 4 m g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 7 2 0 m g を用い、実施例 1 6 2 (2) と同様の手法により表題化合物 5 6 0 m g を白色粉末として得た。

¹H-NMR, (DMSO-d₆) δ 2. 20 - 2. 30 (1H, m), 2. 96 - 3. 17 (3H, m), 3. 64 - 4. 40 (13H, m), 4. 47 - 4. 76 (3H, m), 7. 50 (1H, t, J = 7. 5 Hz), 7. 60 (1H, d, J = 9. 6 Hz), 7. 77 (1H, t, J = 7. 8 Hz), 7. 93 (1H, d, J = 7. 5 Hz), 8. 15 - 8. 20 (1H, m), 8. 44 (1H, d, J = 9. 6 Hz), 9. 21 (1H, br s), 10. 68 (1H, br s).

実施例 1 8 9

3 - { (2S, 4S) - 4 - [4 - (4 - キノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) ピペラジン 1 3 . 2 g を 1 4 0 °C で 加熱融解させ、4 - クロロキノリン 2 . 5 g を加え、1 4 0 °C で 3 0 分間攪拌した。反応液を氷水に加え、クロロホルムで抽出して 1 - (4 - キノリル) ピペラジン 3 . 4 5 g を淡黄色油状物として得た。

(2) 上記化合物 4 6 9 m g 及び参考例 1 2 の表題化合物 6 0 1 m g を用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により 3 - { (2S, 4S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (4 - キノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン 9 9 5 m g を得た。

(3) 上記化合物 9 9 5 m g を用い、実施例 1 8 6 (2) と同様の手法により表題化合物 3 9 2 m g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 16 - 2. 40 (1H, m), 2. 70 - 4. 30 (16H, m), 4. 40 - 4. 80 (3H, m), 7. 37 (1H, d, J = 6. 9 Hz), 7. 77 (1H, t, J = 8. 1 Hz), 8. 04 (1H, t, J = 8. 4 Hz), 8. 21 (1H, d, J = 8. 7 Hz), 8. 85

(1 H, d, J = 6. 9 Hz) .

実施例 190

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (1 - イソキノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 606 mg 及び 1 - (1 - イソキノリル) ピペラジン 692 mg を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (1 - イソキノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 216 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 215 mg を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 99 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.25 - 2.30 (1H, m), 3.00 - 3.17 (3H, m), 3.59 - 3.95 (12H, m), 4.13 - 4.18 (1H, m), 4.49 - 4.77 (3H, m), 7.59 (1H, d, J = 6.1 Hz), 7.71 - 7.74 (1H, m), 7.86 - 7.89 (1H, m), 8.02 (1H, d, J = 8.2 Hz), 8.08 (1H, d, J = 6.1 Hz), 8.21 (1H, d, J = 8.5 Hz), 9.25 (1H, br s), 10.89 (1H, br s).

実施例 191

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (2 - トリフルオロメチル - 4 - キノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 0.655 g 及び 1 - (2 - トリフルオロメチル - 4 - キノリル) ピペラジン 0.735 g を用い、実施例 162 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (2 - トリフルオロメチル - 4 - キノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 1.23 g を淡黄色粉末として

得た：¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.33 (4.5H, s), 1.41 (4.5H, s), 1.55-1.64 (1H, m), 2.60-2.78 (5H, m), 2.90-3.15 (4H, m), 3.33-3.38 (4H, m), 3.67-3.85 (3H, m), 4.04-4.69 (3H, m), 7.25 (1H, s), 7.70 (1H, t, J=8.1Hz), 7.81-7.87 (1H, m), 8.07 (2H, d, J=8.4Hz)。

(2) 上記化合物 1.23g を用い、実施例 162 (2) と同様の手法により表題化合物 1.06g を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.28-2.38 (1H, m), 3.00-3.18 (3H, m), 3.48-4.15 (13H, m), 4.48-4.78 (3H, m), 7.39 (1H, s), 7.75 (1H, t, J=7.5Hz), 7.89 (1H, t, J=7.5Hz), 8.11-8.16 (2H, m), 9.23 (1H, brs), 10.68 (1H, brs); [α]_D²⁴-32 (c 1.0, H₂O).

実施例 192

3-[{(2S,4S)-4-[4-(2-ベンズオキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 2-クロロベンズオキサゾール 7.68g 及びピペラジン 12.9g を用い、実施例 168 (1) と同様の手法により 1-(2-ベンズオキサゾリル)ピペラジン 2.4g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 610mg 及び参考例 12 の表題化合物 601mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-4-[4-(2-ベンズオキサゾリル)-1-tert-ブトキシカルボニル-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 526mg を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 416mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 286mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.42 (1H, m), 2.89-3.20 (3H, m), 3.25-4.35 (13H, m), 4.40-4.80 (3H, m), 7.10 (1H, td, J=7.5, 1.2Hz), 7.22 (1H, td, J=7.8, 1.2Hz), 7.37 (1H, dd, J=7.8, 0.6Hz), 7.47 (1H, d, J=7.8Hz), 9.25 (1H, brs), 11.00 (1H, brs).

実施例193

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成
 (1) 2-クロロベンゾチアゾール8.48g及びピペラジン43.1gを用い、実施例189(1)と同様の手法により1-(2-ベンゾチアゾリル)ピペラジン10.9gを得た。

(2) 上記化合物482mg及び参考例12の表題化合物601mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン798mgを白色粉末として得た。

(3) 上記化合物606mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物591mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.44 (1H, m), 2.90-3.20 (3H, m), 3.35-4.30 (13H, m), 4.42-4.82 (3H, m), 7.16 (1H, t, J=7.2Hz), 7.35 (1H, t, J=7.2Hz), 7.55 (1H, d, J=7.8Hz), 7.86 (1H, d, J=7.5Hz), 9.25 (1H, brs), 10.90 (1H, brs).

実施例194

3-{(2S, 4S)-4-[4-(ベンズ-2-オキサ-1, 3-ジアゾール-5-イル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-

チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 5-クロロベンゾフラザン0.500g及びピペラジン2.79gを用いて、実施例189(1)と同様の手法により1-(ベンズ-2-オキサ-1,3-ジアゾール-5-イル)ピペラジン0.433gを得た。

(2) 上記化合物433mg及び参考例12の表題化合物601mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-4-[4-(ベンズ-2-オキサ-1,3-ジアゾール-5-イル)-1-tert-ブトキシカルボニル-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン500mgを黄色粉末として得た。

(3) 上記化合物438mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物409mgを黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.10-2.40 (1H, m), 2.80-4.30 (16H, m), 4.40-4.80 (3H, m), 7.02 (1H, s), 7.72 (1H, dd, J=9.9, 1.5Hz), 7.94 (1H, d, J=9.9Hz).

実施例195

3-{(2S,4S)-4-[4-(4-ニトロベンゾイル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 参考例12の表題化合物454mg及び1-(4-ニトロベンゾイル)ピペラジン426mgを用い、実施例162(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ニトロベンゾイル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン500mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物496mgを用い、実施例162(2)と同様の手法により表題化合物242mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.15-2.22 (1H, m), 2.90-2.94 (1H, m), 3.07-3.93 (15H, m), 4.46-4.73 (3H, m), 7.75 (2H, d, J=8.6Hz), 8.32 (2H, d

, J = 8. 6 Hz), 9. 15 (1 H, br s), 10. 63 (1 H, br s)

実施例 196

3-[{ (2 S, 4 S)-4-[4-(4-ニトロフェニル)-1, 4-ジアゼパン-1-イル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) ホモピペラジン 15. 0 g を N-メチル-2-ピロリジン 50 mL に溶解し、4-フルオロニトロベンゼン 7. 06 g を加え、室温にて 30 分間攪拌した。反応液を氷水に加え、析出物を濾取して N-(4-ニトロフェニル)-1, 4-ジアゼパン 10. 9 g を黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 443 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{ (2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ニトロフェニル)-1, 4-ジアゼパン-1-イル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 429 mg を黄色粉末として得た。

(3) 上記化合物 398 mg を用い、実施例 161 (2) と同様の手法により表題化合物 118 mg を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 80-2. 60 (3 H, m), 2. 70-4. 20 (12 H, m), 4. 38-4. 78 (3 H, m), 6. 89 (2 H, d, J = 9. 3 Hz), 8. 09 (2 H, d, J = 9. 3 Hz).

実施例 197

3-[{ (2 S, 4 S)-4-[4-(2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1, 4-ジアゼパン-1-イル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 4-クロロ-2-トリフルオロメチルキノリン 5. 00 g 及びホモピペラジン 20. 7 g を用い、実施例 196 (1) と同様の手法で 60 °C にて反応することにより N-(2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1, 4-ジアゼパン 6. 11 g を黄色固体として得た。

(2) 上記化合物 0.83 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.703 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1,4-ジアゼパン-1-イル]-2-ピロリジニルカルボニル}]-1,3-チアゾリジン 1.35 g を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 1.35 g を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 1.21 g を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.19-2.49 (3H, m), 2.96-3.19 (3H, m), 3.30-4.28 (13H, m), 4.48-4.76 (3H, m), 7.17 (1H, s), 7.67 (1H, t, J=7.6 Hz), 7.83 (1H, t, J=7.6 Hz), 8.05-8.10 (2H, m), 9.14 (1H, brs), 10.91 (1H, brs), 12.51 (1H, brs)

実施例 198

3-[{(2S, 4S)-4-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}]-1,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1-ピペラジンエタノール 147 mg 及び参考例 12 の表題化合物 307 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}]-1,3-チアゾリジン 354 mg を油状物として得た。

(2) 上記化合物 350 mg を用い、実施例 132 (2) と同様の手法により脱保護した。溶媒を減圧下で留去後、残渣を酢酸エチル 5 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1.0 mL を加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物 1.58 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.91 (1H, m), 2.78-3.93 (20H, m), 4.46-4.74 (3H, m), 8.97 (1H, brs), 10.80 (1H, brs), 11.97 (1H, brs).

実施例 199

3-[(2S, 4S) - 4-(4-ピバロイル-1-ピペラジニル) - 2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) N-ベンジルオキシカルボニル-L-trans-4-ヒドロキシプロリン 25.0 g を用い、参考例 9 及び参考例 12 と同様の手法により 3-[(2S) - 1-ベンジルオキシカルボニル-4-オキソ-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン 10.9 g を白色結晶として得た。

(2) 上記化合物 4.05 g 及び 1-tert-ブトキシカルボニルピペラジン 2.48 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S) - 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(4-tert-ブトキシカルボニル-1-ピペラジニル) - 2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン 4.64 g を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 4.04 g を実施例 132 (2) と同様の手法により脱保護した。溶媒を減圧下で留去後、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 3-[(2S, 4S) - 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(1-ピペラジニル) - 2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン 3.10 g を白色粉末として得た。

(4) 上記化合物 405 mg 及びトリエチルアミン 170 μL をクロロホルム 4 mL に溶解し、室温にてピバロイルクロリド 126 μL を加え、3 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 3-[(2S, 4S) - 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(4-ピバロイル-1-ピペラジニル) - 2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン 430 mg を白色固体として得た。

(5) 上記化合物 423 mg をトリフルオロ酢酸に溶解し、チオアニソール 0.6 mL を加え、室温にて 21 時間攪拌した。反応液にジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取し、HPLC にて精製した。このものを 4 mol/L 塩酸-酢酸エチルにて塩酸塩とすることにより表題化合物 95 mg を白色粉末として得

た。

¹ H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1.20 (9H, s), 2.12-2.33 (1H, m), 2.85-4.05 (16H, m), 4.48-4.73 (3H, m), 9.08 (1H, brs), 10.73 (1H, brs).

実施例200

3-[(2S, 4S) -4-(4-メトキシカルボニル-1-ピペラジニル) -2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 3-[(2S, 4S) -1-ベンジルオキシカルボニル-4-(1-ピペラジニル) -2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン [実施例199(3)の生成物] 405mg 及びクロロ炭酸メチル79μLを用い、実施例199(4)と同様の手法により3-[(2S, 4S) -1-ベンジルオキシカルボニル-4-(4-メトキシカルボニル-1-ピペラジニル) -2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン413mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物407mgを用い、実施例199(5)と同様の手法により表題化合物43mgを褐色粉末として得た。

¹ H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2.13-2.43 (1H, m), 2.85-4.05 (16H, m), 3.63 (3H, s), 4.47-4.74 (3H, m), 9.08 (1H, brs), 10.73 (1H, brs).

実施例201

3-[(2S, 4S) -4-(4-イソブチロキシカルボニル-1-ピペラジニル) -2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 実施例199(3)の生成物405mg及びクロロ炭酸イソブチル133μLを用い、実施例199(4)と同様の手法により3-[(2S, 4S) -1-ベンジルオキシカルボニル-4-(4-イソブチロキシカルボニル-1-ピペラジニル) -2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン421mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物 4.16 mg を用い、実施例 199 (5) と同様の手法により表題化合物 5.9 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 0.90 (6 H, d, J = 6.8 Hz), 1.81 – 1.97 (1 H, m), 2.19 – 2.39 (1 H, m), 2.90 – 4.20 (16 H, m), 3.83 (2 H, d, J = 6.5 Hz), 4.47 – 4.74 (3 H, m), 9.12 (1 H, br s), 11.07 (1 H, br s).

実施例 202

3-[(2 S, 4 S) -4-(4-ベンジルオキシカルボニル-1-ピペラジニル) -2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 1-ベンジルオキカルボニルピペラジン 2.17 mg 及び参考例 12 の表題化合物 3.07 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2 S, 4 S) -4-(4-ベンジルオキシカルボニル-1-ピペラジニル) -1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 5.00 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 4.90 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 3.99 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.10 – 2.30 (1 H, m), 1.70 – 4.20 (16 H, m), 4.46 – 4.73 (3 H, m), 5.11 (2 H, s), 7.31 – 7.42 (5 H, m), 9.06 (1 H, br s), 10.67 (1 H, br s), 12.50 (1 H, br s).

実施例 203

3-[(2 S, 4 S) -4-(4-シクロヘキシリアミノカルボニル-1-ピペラジニル) -2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 実施例 199 (3) の生成物 4.05 mg 及びシクロヘキシリソシアネット 1.27 μL を用い、実施例 199 (4) と同様の手法により 3-[(2 S, 4 S) -1-ベンジルオキシカルボニル-4-(4-シクロヘキシリアミノカルボ

ニル-1-ビペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 296 mg を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 296 mg を用い、実施例 199 (5) と同様の手法により表題化合物 85 mg を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.00-1.29 (5H, m), 1.53-1.80 (5H, m), 2.12-2.32 (1H, m), 2.80-4.20 (17H, m), 4.47-4.73 (3H, m), 6.48 (1H, br s), 9.09 (1H, br s), 10.65 (1H, br s), 12.18 (1H, br s).

実施例 204

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2, 6-ジメチルフェニル)アミノカルボニル-1-ビペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 実施例 199 (3) の生成物 405 mg 及び 2, 6-ジメチルフェニルイソシアネート 142 μL を用い、実施例 199 (4) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-ベンジルオキシカルボニル-4-[4-(2, 6-ジメチルフェニル)アミノカルボニル-1-ビペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 517 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 503 mg を用い、実施例 199 (5) と同様の手法により表題化合物 166 mg を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.15 (6H, s), 2.09-2.29 (1H, m), 2.85-4.20 (16H, m), 4.48-4.73 (3H, m), 7.04 (3H, m), 8.16 (1H, s), 9.07 (1H, br s), 10.61 (1H, br s).

実施例 205

3-{(2S, 4S)-4-[4-(8-キノリンスルホニル)-1-ビペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1-tert-ブトキシカルボニルピペラジン 2.22 g 及びトリエチルアミン 2.0 mL をジクロロメタン 100 mL に溶解し、8-キノリンスルホニルクロリド 2.71 g を加え、室温にて 14 時間攪拌した。反応液に 10% クエン酸を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣をジクロロメタン 20 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 5 mL を加え、室温にて 1.5 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-(8-キノリンスルホニル)ピペラジン 0.73 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 0.725 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.714 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(8-キノリンスルホニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 1.34 g を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 1.34 g を用い、実施例 133 (2) と同様な手法により表題化合物 0.56 g を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.01-2.21 (1H, m), 2.80-3.95 (16H, m), 4.43-4.72 (3H, m), 7.74 (1H, dd, J=8.3, 4.2 Hz), 7.79 (1H, t, J=7.9 Hz), 8.35-8.40 (2H, m), 8.58 (1H, dd, J=8.3, 1.7 Hz), 9.00 (1H, brs), 9.06 (1H, dd, J=4.2, 1.7 Hz), 10.60 (1H, brs).

実施例 206

3-{(2S, 4S)-4-[4-(1-エトキシカルボニル-4-ピペリジニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・4 塩酸塩の合成

(1) 1-(9-フルオレニルメトキシカルボニル)ピペラジン 1.47 g 及び参考例 12 の表題化合物 1.30 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法によ

り 3 - { (2 S , 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (9 - フルオレニルメトキシカルボニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル } - 1 , 3 - チアゾリジン 1 . 6 8 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 1 . 6 8 g をジクロロメタン 3 0 mL に溶解し、室温にてピペリジン 1 . 5 mL を加えて 4 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3 - [(2 S , 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - (1 - ピペラジニル) - 2 - ピロリジニルカルボニル] - 1 , 3 - チアゾリジン 2 0 6 mg を白色固体として得た。

(3) 上記化合物 2 0 2 mg 及び 1 - エトキシカルボニル - 4 - ピペリドン 9 0 μ L を用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S , 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (1 - エトキシカルボニル - 4 - ピペリジニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル } - 1 ; 3 - チアゾリジン 1 6 8 mg を白色粉末として得た。

(4) 上記化合物 1 6 8 mg を用い、実施例 1 3 3 (2) と同様の手法により表題化合物 1 1 3 mg を白色粉末として得た。

¹ H - NMR (5 0 0 MHz , DMSO - d₆) δ 1 . 1 8 (3 H , t , J = 7 . 1 Hz) , 1 . 5 3 - 1 . 6 5 (2 H , m) , 1 . 8 1 - 1 . 9 5 (1 H , m) , 2 . 0 1 - 2 . 2 1 (2 H , m) , 2 . 7 0 - 4 . 2 0 (2 1 H , m) , 4 . 0 4 (2 H , q , J = 7 . 1 Hz) , 4 . 4 7 - 4 . 7 3 (3 H , m) , 8 . 8 9 (1 H , b r s) , 1 0 . 3 9 (1 H , b r s) , 1 1 . 4 6 (1 H , b r s) .

実施例 2 0 7

3 - { (2 S , 4 R) - 4 - [4 - (4 - ニトロフェニル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル } - 1 , 3 - チアゾリジン · 2 塩酸塩の合成

(1) 3 - ((2 S , 4 R) - 4 - アミノ - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 1 , 3 - チアゾリジン (参考例 1 5 の表題化合物) 1 g を N - メチル - 2 - ピロリドン 2 0 mL に溶解し、N , N - ビス { 2 - [(メチルスルホニル) オキシ] エチル } - 4 - ニトロアニリン 1 . 2 7 g 及

びN, N-ジイソプロピルエチルアミン1. 73 mLを加え、80°Cで24時間加熱攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-{(2S, 4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ニトロフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジンを得た。

(2) このものをメタノール20mL及びクロロホルム10mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル10mLを加え、2時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物の遊離塩基161mgを得た。このものをエタノール5mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル0.21mLを加え、溶媒を減圧下で留去することにより表題化合物128mgを黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.22-2.46 (1H, m), 2.75-2.99 (1H, m), 3.00-3.20 (2H, m), 3.20-4.30 (13H, m), 4.40-5.07 (3H, m), 7.16 (2H, d, J=9.3Hz), 8.12 (2H, d, J=9.3Hz).

実施例208

3-{(2S, 4S)-4-[4-(4-トリフルオロメチルフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 参考例12の表題化合物450mg及び1-(4-トリフルオロメチルフェニル)ピペラジン414mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-トリフルオロメチルフェニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン772mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物766mgをメタノール5mLに溶解し、1.1mol/L塩酸-メタノール14mLを加え、室温下4日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮

し、残渣に酢酸エチル加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物 6.80 mg を淡褐色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.27-2.40 (1H, m), 2.96-4.16 (16H, m), 4.46-4.77 (3H, m), 7.18 (2H, d, J=8.8), 7.58 (2H, d, J=8.8), 9.22 (1H, br s), 10.73 (1H, br s).

実施例 209

3-{(2S, 4S)-4-[4-(3-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) ピペラジン 1.25 g を 150°C で加熱融解し、2-クロロ-3-シアノピリジン 20.0 g を加え、110°C で 2 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-(3-シアノ-2-ピリジル) ピペラジン 2.2 g を褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 0.621 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 1.42 g を白色固体として得た：¹ H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5H, s), 1.46 (4.5H, s), 1.83-1.97 (1H, m), 2.40-2.51 (1H, m), 2.53-2.72 (4H, m), 2.82-3.22 (3H, m), 3.33 (1H, t, J=9.9 Hz), 3.35-4.14 (7H, m), 4.38-4.79 (3H, m), 6.76 (1H, dd, J=7.6, 4.7 Hz), 7.77 (1H, dd, J=7.6, 1.7 Hz), 8.34 (1H, dd, J=4.7, 1.7 Hz)。

(3) 上記化合物 1.42 g を酢酸エチル 7.5 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 7.5 mL を加え、室温下 12 時間攪拌した。析出した固体を濾

取することにより表題化合物 1. 00 g を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.26-2.40 (1H, m), 2.93-3.18 (3H, m), 3.2-4.8 (16H, m), 7.09 (1H, d, J=7.7, 4.8), 8.19 (1H, dd, J=7.7, 1.9), 8.49 (1H, dd, J=4.8, 1.9), 9.16 (1H, brs), 11.02 (1H, brs), 12.7 (1H, brs).

実施例 210

3-{(2S, 4S)-4-[4-(3-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) ピペラジン 20.0 g を 140°C で加熱融解し、2, 3-ジクロロピリジン 3.42 g を加え、120°C で 2 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-(3-クロロ-2-ピリジル) ピペラジン 4.68 g を茶褐色油状物として得た。

(2) 上記化合物 0.712 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 1.41 g を白色固体として得た: ¹ H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5H, s), 1.46 (4.5H, s), 1.84-1.99 (1H, m), 2.40-2.51 (1H, m), 2.53-2.73 (4H, m), 2.79-3.18 (3H, m), 3.28-3.45 (5H, m), 3.58-4.12 (3H, m), 4.38-4.78 (3H, m), 6.84 (1H, dd, J=7.7, 4.7 Hz), 7.58 (1H, dd, J=7.7, 1.5 Hz), 8.18 (1H, dd, J=4.7, 1.5 Hz)。

(3) 上記化合物 1.40 g をエタノール 4 mL に溶解し、4.1 mol/L 塩酸-エタノール 4 mL を加え、室温下 14 時間攪拌した。析出した固体を濾取す

ることにより表題化合物 1. 14 g を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.30-2.43 (1H, m), 2.95
-3.18 (3H, m), 3.2-4.2 (13H, m), 4.45-4.80
(3H, m), 7.12 (1H, dd, J=7.8, 4.7Hz), 7.89 (1H, dd, J=7.8, 1.5Hz), 8.28 (1H, dd, J=4.7,
1.5Hz), 9.16 (1H, brs), 10.96 (1H, brs), 12.55 (1H, brs).

実施例 211

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-エトキシカルボニル-2-ピリジル)
-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン
・3 塩酸塩の合成

(1) 6-クロロニコチン酸エチル 1.12 g を DMF 30 mL に溶解し、1-
tert-ブトキシカルボニルピペラジン 1.24 g と炭酸カリウム 1.00 g
を加え、80°C にて 18 時間攪拌した。反応液に水 100 mL を加え、酢酸エチル
で抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗
浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をジクロロメタン 10 mL に溶解
し、室温にてトリフルオロ酢酸 5 mL を加え、2 時間攪拌した。反応液を減圧下
で濃縮し、残渣に水 50 mL を加え、ジエチルエーテルで洗浄した。水層に飽和
炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて塩基性とし、クロロホルムで抽出した。抽出
液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-(5-エトキシカルボニル-2-
ピリジル) ピペラジン 1.17 g を油状物として得た。

(2) 上記化合物 1.17 g 及び参考例 12 の表題化合物 1.47 g を用い、実
施例 7.0 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブト
キシカルボニル-4-[4-(5-エトキシカルボニル-2-ピリジル)
-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 2.0
7 g を白色固体として得た。

(3) 上記化合物 1.06 g を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表
題化合物 1.06 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.30 (3H, t, J=7.1 Hz), 2.23-2.43 (1H, m), 2.92-4.90 (19H, m), 4.28 (2H, q, J=7.1 Hz), 7.05 (1H, d, J=9.1 Hz), 8.04 (1H, dd, J=9.1, 2.3 Hz), 8.69 (1H, d, J=2.3 Hz), 9.13 (1H, br s), 10.91 (1H, br s), 12.58 (1H, br s).

実施例212

3-[(2S, 4S)-4-[4-(5-カルボキシ-2-ピリジル)-1-ビペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-エトキシカルボニル-2-ピリジル)-1-ビペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩 [実施例211(2)の生成物] 1.00 gに6 mol/L 塩酸を加え、2時間還流した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をHPLCにて精製した。このものを4 mol/L 塩酸-1, 4-ジオキサンにて塩酸塩とすることにより表題化合物 158 mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.21-2.41 (1H, m), 2.90-4.90 (19H, m), 7.04 (1H, d, J=9.0 Hz), 8.03 (1H, dd, J=9.0, 2.2 Hz), 8.67 (1H, d, J=2.2 Hz), 9.12 (1H, br s), 10.80 (1H, br s), 12.50 (1H, br s).

実施例213

3-[(2S, 4S)-4-[4-(5-カルバモイル-2-ピリジル)-1-ビペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 6-クロロニコチニアミド 5.00 g 及びピペラジン 27.6 g を用い、実施例196(1)と同様の手法で 100°C にて反応することにより 1-(5-

カルバモイル-2-ピリジル) ピペラジン 0.41 g を黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 370 mg 及び参考例 12 の表題化合物 450 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-カルバモイル-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 350 mg を白色固体として得た。

(3) 上記化合物 347 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 332 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.81-2.01 (1H, m), 2.93-4.10 (14H, m), 4.28-4.75 (5H, m), 7.08 (1H, d, J=9.0 Hz), 7.26 (1H, brs), 7.91 (1H, brs), 8.10 (1H, dd, J=9.0, 2.3 Hz), 8.66 (1H, d, J=2.3 Hz), 9.12 (1H, brs), 10.87 (1H, brs), 12.51 (1H, brs).

実施例 214

3-[{(2S, 4R)-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 参考例 11 の表題化合物 1.74 g 及びトリエチルアミン 1.0 mL をジクロロメタン 35 mL に溶解し、氷冷下メタンスルホニルクロリド 0.49 mL を滴下し、3 時間攪拌した。反応液に氷水を加え、ジクロロメタンで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 3-[{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-メタンスルホニルオキシ-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 2.03 g を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 1.10 g 及び 1-(5-シアノ-2-ピリジル) ピペラジン 1.12 g を 1-メチル-2-ピロリドン 20 mL に溶解し、90°C にて 12 時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮

し、残渣をカラムクロマトグラフィーにて精製することにより 3 - { (2 S, 4 R) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - [4 - (5 - シアノ - 2 - ピリジル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 170 mg を得た: ¹ H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5 H, s), 1.46 (4.5 H, s), 2.07 - 2.20 (2 H, m), 2.45 - 2.65 (4 H, m), 3.00 - 3.40 (4 H, m), 3.57 - 3.79 (5 H, m), 3.81 - 4.00 (2 H, m), 4.45 - 4.83 (3 H, m), 6.59 (1 H, d, J = 9.3 Hz), 7.61 (1 H, dd, J = 9.3, 1.9 Hz), 8.40 (1 H, d, J = 1.9 Hz)。

(3) 上記化合物 150 mg をテトラヒドロフラン 40 mL に懸濁させ、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 40 mL を加え、55°C で 5 時間攪拌した。放冷後、析出した固体を濾取することにより表題化合物 130 mg を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.26 - 2.45 (1 H, m), 2.80 - 3.00 (1 H, m), 3.01 - 3.27 (3 H, m), 3.28 - 3.94 (8 H, m), 3.95 - 4.15 (3 H, m), 4.38 - 4.77 (3 H, m), 4.84 - 5.01 (1 H, m), 7.12 (1 H, d, J = 9.3 Hz), 8.00 (1 H, dd, J = 9.3, 2.1 Hz), 8.58 (1 H, d, J = 2.1 Hz), 9.22 (1 H, br s) .

実施例 215

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (3 - クロロ - 5 - トリフルオロメチル - 2 - ピリジル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) ピペラジン 40 g を 140°C で加熱融解し、2, 3 - ジクロロ - 5 - トリフルオロメチルピリジン 10 g を加え、120°C で 2 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1 - (3 - クロロ - 5 - トリフルオロメチル - 2 - ピリジル) ピペラジン 12.8 g を褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 0.956 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い

、実施例 7.0 (1) と同様の手法により $3 - \{ (2S, 4S) - 1 - t e r t -$
 $\text{トキシカルボニル} - 4 - [4 - (3 - \text{クロロ} - 5 - \text{トリフルオロメチル} - 2 -$
 $\text{ピリジル}) - 1 - \text{ビペラジニル}] - 2 - \text{ピロリジニルカルボニル} \} - 1$, 3-チ
 $\text{アゾリジン} 1.64\text{ g}$ を白色固体として得た: $^1\text{H-NMR} (\text{CDCl}_3)$ δ 1
 $.41 (4.5\text{ H}, s)$, 1.46 (4.5 H, s), 1.83-1.98 (1 H, m), 2.38-2.50 (1 H, m), 2.52-2.70 (4 H, m)
 $, 2.78 - 3.19 (3\text{ H}, m)$, 3.33 (1 H, t, $J = 10.1\text{ Hz}$), 3.47-4.13 (7 H, m), 4.37-4.81 (3 H, m), 7.75 (1 H, s), 8.38 (1 H, s)。

(3) 上記化合物 1.64 g をエタノール 4 mL に溶解し、 4.1 mol/L 塩酸-エタノール 4 mL を加え、室温下 5 日間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 1.20 g を白色粉末として得た。

$^1\text{H-NMR} (\text{DMSO}-d_6)$ δ 2.30-2.47 (1 H, m), 2.92-4.2 (16 H, m), 4.45-4.78 (3 H, m), 8.31 (1 H, d, $J = 1.9\text{ Hz}$), 8.63 (1 H, d, $J = 1.9\text{ Hz}$), 9.15 (1 H, brs), 10.77 (1 H, brs), 12.6 (1 H, brs).

実施例 216

$3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [4 - (3 - \text{クロロ} - 5 - \text{エトキシカルボニル} - 2 -$
 $\text{ピリジル}) - 1 - \text{ビペラジニル}] - 2 - \text{ピロリジニルカルボニル} \} - 1$, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 5, 6-ジクロロニコチン酸 4.90 g をエタノール 40 mL を溶解し、氷冷下塩化チオニル 2.0 mL を加え、1.5 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 5, 6-ジクロロニコチン酸エチル 4.85 g を白色固体として得た。

(2) ピペラジン 19.0 g を 140°C で加熱融解させ、上記化合物 4.80 g を加え、 120°C で 2 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出し

た。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-(3-クロロ-5-エトキシカルボニル-2-ピリジル) ピペラジン 5.64 g を茶褐色固体として得た。

(3) 上記化合物 5.12 g 及び参考例 12 の表題化合物 4.75 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3-クロロ-5-エトキシカルボニル-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 7.53 g を白色固体として得た: ¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.38 (3H, t, J=7.1 Hz), 1.41 (4.5H, s), 1.46 (4.5H, s), 1.83-1.98 (1H, m), 2.38-2.50 (1H, m), 2.53-2.73 (4H, m), 2.78-3.20 (3H, m), 3.33 (1H, t, J=10.3 Hz), 3.45-4.13 (7H, m), 4.36 (2H, q, J=7.1 Hz), 4.32-4.78 (3H, m), 8.11 (1H, d, J=1.8 Hz), 8.74 (1H, d, J=1.8 Hz)。

(4) 上記化合物 1.00 g をジクロロエタン 10 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸 5 mL を加え、室温下 3 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を酢酸エチル 10 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.25 mL を加え、室温下 1 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.82 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.32 (3H, t, J=7.1 Hz), 2.26-2.40 (1H, m), 2.93-3.18 (3H, m), 3.25-4.15 (13H, m), 4.32 (2H, q, J=7.1 Hz), 4.4-4.78 (3H, m), 8.19 (1H, d, J=2.0 Hz), 8.73 (1H, d, J=2.0 Hz), 9.16 (1H, br s), 10.78 (1H, br s), 12.5 (1H, br s).

実施例 217

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-カルボキシ-3-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリ

ジン・3塩酸塩の合成

(1) $3 - \{ (2S, 4S) - 1 - t\text{er}t - \text{ブトキシカルボニル} - 4 - [4 - (3 - \text{クロロ} - 5 - \text{エトキシカルボニル} - 2 - \text{ピリジル}) - 1 - \text{ピペラジニル}] - 2 - \text{ピロリジニルカルボニル} \} - 1$, 3-チアゾリジン [実施例216(3)の生成物] 6.49gをエタノール30mLに溶解し、水酸化リチウム0.59gの水溶液30mLを加え、室温下19時間攪拌した。エタノールを減圧下で留去し、濃縮液を酢酸エチルで洗浄し、1mol/L塩酸を加えた。析出した固体を濾取することにより $3 - \{ (2S, 4S) - 1 - t\text{er}t - \text{ブトキシカルボニル} - 4 - [4 - (5 - \text{カルボキシ} - 3 - \text{クロロ} - 2 - \text{ピリジル}) - 1 - \text{ピペラジニル}] - 2 - \text{ピロリジニルカルボニル} \} - 1$, 3-チアゾリジン 2.64gを白色固体として得た: $^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ 1.33 (4.5H, s), 1.41 (4.5H, s), 1.97-2.15 (1H, m), 2.77-2.87 (1H, m), 2.95-4.25 (15H, m), 4.40-4.76 (3H, m), 8.16 (1H, d, $J = 2.0\text{Hz}$), 8.71 (1H, d, $J = 2.0\text{Hz}$), 11.40 (1H, brs)。

(2) 上記化合物500mgを用い、実施例216(4)と同様の手法により表題化合物437mgを白色粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ 2.27-2.42 (1H, m), 2.94-3.18 (3H, m), 3.2-4.8 (16H, m), 8.17 (1H, d, $J = 2.0\text{Hz}$), 8.71 (1H, d, $J = 2.0\text{Hz}$), 9.16 (1H, brs), 10.95 (1H, brs), 12.60 (1H, brs)

実施例218

$3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [4 - (5 - \text{カルバモイル} - 3 - \text{クロロ} - 2 - \text{ピリジル}) - 1 - \text{ピペラジニル}] - 2 - \text{ピロリジニルカルボニル} \} - 1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) $3 - \{ (2S, 4S) - 1 - t\text{er}t - \text{ブトキシカルボニル} - 4 - [4 - (5 - \text{カルボキシ} - 3 - \text{クロロ} - 2 - \text{ピリジル}) - 1 - \text{ピペラジニル}] - 2 - \text{ピロリジニルカルボニル} \} - 1$, 3-チアゾリジン [実施例217(1)の生成物

] 2. 63 gと塩化アンモニウム0. 54 gをDMF 30 mLに溶解し、N-メチルモルホリン1. 1 mL、HOB T 1. 53 g及びEDCの塩酸塩1. 15 gを順次加え、室温下4時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-カルバモイル-3-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン2. 50 gを白色固体として得た:¹ H-NMR (CDCl₃) δ 1. 41 (4. 5H, s), 1. 45 (4. 5H, s), 1. 84-1. 98 (1H, m), 2. 39-2. 52 (1H, m), 2. 53-2. 73 (4H, m), 2. 78-3. 18 (3H, m), 3. 34 (1H, t, J=10. 0 Hz), 3. 45-4. 13 (7H, m), 4. 38-4. 78 (3H, m), 5. 87 (1H, brs), 6. 17 (1H, brs), 8. 07 (1H, d, J=2. 0 Hz), 8. 56 (1H, d, J=2. 0 Hz)。

(2) 上記化合物683 mgをエタノール2 mLに溶解し、4. 1 mol/L塩酸-エタノール2 mLを加え、室温下22時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物616 mgを白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 26-2. 42 (1H, m), 2. 92-4. 3 (16H, m), 4. 46-4. 78 (3H, m), 7. 56 (1H, brs), 8. 12 (1H, brs), 8. 26 (1H, s), 8. 73 (1H, s), 9. 15 (1H, brs), 10. 83 (1H, brs), 12. 52 (1H, brs) .

実施例219

3-{(2S, 4S)-4-[4-(3-クロロ-5-シアノ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-カルバモイル-3-クロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-

ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン [実施例 218 (1) の生成物] 1000 mg とイミダゾール 195 mg をピリジン 10 mL に溶解し、氷冷下オキシ塩化リン 0.35 mL を加え、室温下 13 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3 - { (2S, 4S) - 1 - t e r t - プトキシカルボニル - 4 - [4 - (3 - クロロ - 5 - シアノ - 2 - 2 - ピリジル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン 628 mg を白色固体として得た : ¹ H - NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5H, s), 1.45 (4.5H, s), 1.83 - 1.98 (1H, m), 2.38 - 2.70 (5H, m), 2.80 - 3.20 (3H, m), 3.33 (1H, t, J = 10.0 Hz), 3.53 - 4.13 (7H, m), 4.37 - 4.82 (3H, m), 7.73 (1H, d, J = 1.9 Hz), 8.37 (1H, d, J = 1.9 Hz)。

(2) 上記化合物 622 mg を酢酸エチル 1.5 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 1.5 mL を加え、室温下 14 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製して白色固体を得た。そのものを酢酸エチル 6 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 0.9 mL を加え、室温下 1 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 388 mg を白色粉末として得た。

¹ H - NMR (DMSO - d₆) δ 2.10 - 2.26 (1H, m), 2.90 - 4.2 (16H, m), 4.47 - 4.78 (3H, m), 8.41 (1H, d, J = 1.9 Hz), 8.69 (1H, d, J = 1.9 Hz), 9.13 (1H, brs), 10.81 (1H, brs), 12.57 (1H, brs) .

実施例 220

3 - { (2S, 4S) - 4 - [4 - (3, 5 - ジクロロ - 2 - ピリジル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン・3 塩

酸塩の合成

(1) ピペラジン 24.0 g を 140°C で加熱融解し、2, 3, 5-トリクロロピリジン 5.00 g を加え、120°C で 2 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-(3, 5-ジクロロ-2-ピリジル) ピペラジン 6.43 g を褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 0.832 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3, 5-ジクロロ-2-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 1.35 g を白色固体として得た: ¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5H, s), 1.46 (4.5H, s), 1.82-1.98 (1H, m), 2.38-2.50 (1H, m), 2.53-2.73 (4H, m), 2.78-3.22 (3H, m), 3.28-3.44 (5H, m), 3.62-4.14 (3H, m), 4.38-4.80 (3H, m), 7.59 (1H, d, J=2.2Hz), 8.12 (1H, d, J=2.2Hz)。

(3) 上記化合物 1.34 g をエタノール 3.5 mL に溶解し、4.1 mol/L 塩酸-エタノール 3.5 mL を加え、室温下 1.5 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 1.10 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.38 (1H, m), 2.90-4.15 (16H, m), 4.46-4.78 (3H, m), 8.15 (1H, d, J=2.3Hz), 8.73 (1H, d, J=2.3Hz), 9.13 (1H, brs), 10.84 (1H, brs), 12.55 (1H, brs).

実施例 221

3-{(2S, 4S)-4-[4-(3, 5-ジクロロ-4-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1-(3, 5-ジクロロ-4-ピリジル) ピペラジン 0.766 g 及び参

考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3, 5-ジクロロ-4-ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 1.53 g を白色固体として得た: ¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5H, s), 1.46 (4.5H, s), 1.82-1.98 (1H, m), 2.40-2.52 (1H, m), 2.55-2.72 (4H, m), 2.83-3.21 (3H, m), 3.28-3.45 (5H, m), 3.62-4.14 (3H, m), 4.38-4.81 (3H, m), 8.33 (2H, s)。

(2) 上記化合物 1.53 g を酢酸エチル 7.5 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 7.5 mL を加え、室温下 13 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 1.64 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.27-2.43 (1H, m), 2.95-4.2 (16H, m), 4.45-4.78 (3H, m), 8.52 (2H, s), 9.14 (1H, brs), 10.97 (1H, brs), 12.6 (1H, brs)。

実施例 222

3-{(2S, 4S)-4-[4-(3-メチル-1-フェニル-5-ピラゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1-tert-ブトキシカルボニルピペラジン 5.02 g を DMF 90 mL に溶解し、室温にてジケテン 2.50 mL を加え、1.5 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去することにより 1-アセトアセチル-4-tert-ブトキシカルボニルピペラジン 6.26 g を淡褐色粉末として得た。

(2) 上記化合物 6.24 g をエタノール 500 mL に溶解し、室温にてフェニルヒドラジン 2.27 mL とメタンスルホン酸 350 μL を加え、14 時間攪拌

した。反応液にピリジン 6 mL を加え、溶媒を減圧下で留去した。残渣をピリジン 250 mL に溶解し、室温にてオキシ塩化リン 5.0 mL を加え、20 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に希塩酸を加えて pH を 3 とし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより 1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-メチル-1-フェニル-5-ピラゾリル) ピペラジン 935 mg を油状物として得た。

(3) 上記化合物 935 mg をジクロロメタン 10 mL に溶解し、室温にてトリフルオロ酢酸 5 mL を加えて 1.5 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に水 50 mL を加え、ジエチルエーテルで洗浄した。水層に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて塩基性とし、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で留去することにより 1-(3-メチル-1-フェニル-5-ピラゾリル) ピペラジン 584 mg を褐色粉末として得た。

(4) 上記化合物 584 mg 及び参考例 12 の表題化合物 604 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(3-メチル-1-フェニル-5-ピラゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 846 mg を淡黄色粉末として得た。

(5) 上記化合物 844 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 751 mg を白色固体として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.17 (3H, s), 2.18-2.38 (1H, m), 2.90-4.10 (16H, m), 4.46-4.74 (3H, m), 5.93 (1H, s), 7.31 (1H, m), 7.47 (2H, m), 7.79 (2H, m), 9.09 (1H, br s), 10.91 (1H, br s), 12.40 (1H, br s).

実施例 223

3-[(2S, 4S)-4-[4-(1-tert-ブチル-3-メチル-5-ピラゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-

チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 1-アセトアセチル-4-tert-ブトキシカルボニルピペラジン [実施例222(1)の生成物] 3.92gをエタノール300mLに溶解し、室温にてtert-ブチルヒドラジン塩酸塩1.81gとモレキュラーシーブス3A 10gを加え、15時間攪拌した。反応液を濾過後、濾液を減圧下で濃縮した。残渣をピリジン200mLに溶解し、室温にてオキシ塩化リン3.0mLを加えて24時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に希塩酸を加えてpHを3とし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより1-tert-ブトキシカルボニル-4-(1-tert-ブチル-3-メチル-5-ピラゾリル)ピペラジン886mgを油状物として得た。

(2) 上記化合物880mgを用い、実施例222(3)と同様の手法により1-(3-メチル-1-tert-ブチル-5-ピラゾリル)ピペラジン607mgを淡黄色粉末として得た。

(3) 上記化合物0.607g及び参考例12の表題化合物0.781gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(3-メチル-1-tert-ブチル-5-ピラゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン1.17gを白色粉末として得た。

(4) 上記化合物1.17gを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物0.902gを白色固体として得た。

¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1.56 (9H, s), 2.09 (3H, s), 2.27-2.47 (1H, m), 2.90-4.20 (16H, m), 4.48-4.78 (3H, m), 6.00 (1H, s), 9.12 (1H, brs), 11.12 (1H, brs), 12.49 (1H, brs).

実施例224

3-[(2S, 4S)-4-[4-(1-フェニル-2-イミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 1-ベンジルオキシカルボニルピペラジン 5. 00 g をアセトン 50 mL に溶解し、氷冷下イソチオシアノ酸フェニル 2. 9 mL を加え、室温下で 1 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより 1-(アニリノカルボチオイル)-4-(ベンジルオキシカルボニル) ピペラジン 5. 08 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 5. 07 g をメタノール 100 mL とジクロロメタン 20 mL に溶解し、ヨウ化メチル 1. 4 mL を加え、室温下で 17 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジクロロメタンで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-ベンジルオキシカルボニル-4-[(メチルチオ) フェニルイミノメチル] ピペラジン 5. 71 g を微黄色油状物として得た。

(3) 上記化合物 3. 00 g 及びアミノアセトアルデヒドジメチルアセタール 1. 8 mL をピリジン 15 mL に溶解し、100°Cで 2 日間加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣を 2 mol/L 塩酸 30 mL に溶解し、100°Cで 2 時間加熱した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(1-フェニル-2-イミダゾリル) ピペラジン 1. 16 g を褐色油状物として得た。

(4) 上記化合物 1. 16 g をメタノール 30 mL に溶解し、1.0% パラジウム / 炭素 232 mg の存在下、1 気圧の水素下室温にて 20 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮することにより 1-(1-フェニル-2-イミダゾリル) ピペラジン 0. 742 g を白色固体として得た。

(5) 上記化合物 0. 740 g 及び参考例 12 の表題化合物 0. 901 g を用い

、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(1-フェニル-2-イミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン1. 30 gを白色固体として得た：¹H-NMR (CDCl₃) δ 1. 39 (4. 5H, s), 1. 44 (4. 5H, s), 1. 75-1. 92 (1H, m), 2. 36-2. 57 (5H, m), 2. 74-2. 89 (1H, m), 2. 93-3. 17 (6H, m), 3. 25 (1H, t, J=10. 0Hz), 3. 60-4. 08 (3H, m), 4. 34-4. 77 (3H, m), 6. 83-6. 88 (2H, m), 7. 34 (1H, t, J=7. 1Hz), 7. 43-7. 54 (4H, m)。

(6) 上記化合物1. 30 gをエタノール3mLに溶解し、4. 1mol/L塩酸-エタノール3mLを加え、室温下18時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物1. 15 gを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 10-2. 26 (1H, m), 2. 83-4. 05 (16H, m), 4. 43-4. 77 (3H, m), 7. 48 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 53 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 54-7. 72 (5H, m), 9. 07 (1H, brs), 10. 98 (1H, brs) .

実施例225

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-メチル-1-フェニル-2-イミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 1-ベンジルオキシカルボニル-4-[(メチルチオ)フェニルイミノメチル]ピペラジン〔実施例224(2)の生成物〕2. 70 g及びプロパルギルアミン2. 3mLを1-ブタノール25mLに溶解し、p-トルエンスルホン酸一水和物156mgを加え、20時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグ

ラフィーで精製することにより 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-メチル-1-フェニル-2-イミダゾリル)ピペラジン 1.82 g を褐色油状物として得た。

(2) 上記化合物 1.16 g を用い、実施例 224(4) と同様の手法により 1-(5-メチル-1-フェニル-2-イミダゾリル)ピペラジン 1.23 g を褐色固体として得た。

(3) 上記化合物 0.800 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-メチル-1-フェニル-2-イミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 1.20 g を白色固体として得た: $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ 1.38 (4, 5 H, s), 1.43 (4, 5 H, s), 1.75-1.88 (1 H, m), 1.99 (3 H, s), 2.28-2.46 (5 H, m), 2.68-2.83 (1 H, m), 2.90-3.16 (6 H, m), 3.22 (1 H, t, $J=10.1\text{ Hz}$), 3.57-4.07 (3 H, m), 4.32-4.75 (3 H, m), 6.57 (1 H, s), 7.27-7.53 (5 H, m)。

(4) 上記化合物 1.19 g をエタノール 3 mL に溶解し、4.1 mol/L 塩酸-エタノール 3 mL を加え、室温下 13 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0.913 g を白色粉末として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (DMSO-d_6) δ 2.00-2.18 (1 H, m), 2.79-3.93 (16 H, m), 4.42-4.76 (3 H, m), 7.23 (1 H, s), 7.58-7.72 (5 H, m), 9.02 (1 H, brs), 10.86 (1 H, brs), 14.01 (1 H, brs).

実施例 226

3-[{(2S,4S)-4-[4-(4-フェニル-2-チアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) フェナシルプロマイド 4 g をアセトニトリル 30 mL に溶解し、イソチア

ン酸ナトリウム 1. 8 g を攪拌下室温で加えた。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を減圧下で留去することにより 2-イソシアナトアセトフェノン 3. 53 g を白色結晶として得た。

(2) ピペラジン 3. 8 g をエタノール 40 mL に溶解し、上記化合物 3. 53 g の酢酸エチル 10 mL 溶液を加え、70 °C で 1 時間加熱した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 4-フェニル-2-(1-ピペラジニル)チアゾール 2. 38 g を黄色油状物として得た。

(3) 上記化合物 0. 810 g 及び参考例 12 の表題化合物 0. 901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブロキシカルボニル-4-[4-(4-フェニル-2-チアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 1. 59 g を淡黄色固体として得た: ¹H-NMR (CDCl₃) δ 1. 41 (4. 5H, s), 1. 46 (4. 5H, s), 1. 84-1. 98 (1H, m), 2. 40-2. 72 (5H, m), 2. 80-3. 18 (3H, m), 3. 34 (1H, t, J = 9. 9 Hz), 3. 49-4. 15 (7H, m), 4. 38-4. 80 (3H, m), 6. 78 (1H, s), 7. 26-7. 46 (13H, m), 7. 83 (2H, d, J = 7. 1 Hz)。

(4) 上記化合物 1. 59 g をエタノール 6 mL に溶解し、4. 1 mol/L 塩酸-エタノール 6 mL を加え、室温下 12 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 1. 41 g を淡褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 27-2. 42 (1H, m), 2. 95-3. 18 (3H, m), 3. 37-4. 18 (16H, m), 4. 47-4. 78 (3H, m), 7. 30 (1H, t, J = 7. 3 Hz), 7. 37-7. 45 (3H, s), 7. 87 (2H, d, J = 7. 1 Hz), 9. 17 (1H, br s), 10. 93 (1H, br s).

実施例 227

3-((2S, 4S)-4-{4-[4-(4-シアノフェニル)-2-チアゾリル]-1-ピペラジニル}-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 4-アセチルベンゾニトリル 4. 35 g をクロロホルム 40 mL に溶解し、臭素 1. 7 mL のクロロホルム 10 mL 溶液を滴下し、室温で攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣をアセトニトリル 40 mL に溶解し、イソチアン酸ナトリウム 2. 4 g を加え、室温で攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 4-(2-イソシアナトアセチル)ベンゾニトリル 4. 39 g を黄色結晶として得た。

(2) 上記化合物 4. 39 g 及びピペラジン 4. 15 g をエタノール 70 mL に溶解し、80°Cで1時間加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 1-[4-(4-シアノフェニル)-2-チアゾリル]ピペラジン 1. 83 g を黄色固体として得た。

(3) 上記化合物 0. 892 g 及び参考例 12 の表題化合物 0. 901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{4-[4-(4-シアノフェニル)-2-チアゾリル]-1-ピペラジニル}-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン 1. 40 g を褐色固体として得た: ¹H-NMR (CDCl₃) δ 1. 41 (4. 5 H, s), 1. 46 (4. 5 H, s), 1. 83-1. 98 (1 H, m), 2. 38-2. 75 (5 H, m), 2. 82-3. 22 (3 H, m), 3. 34 (1 H, t, J=9. 9 Hz), 3. 48-4. 15 (7 H, m), 4. 38-4. 81 (3 H, m), 6. 93 (1 H, s), 7. 65 (2 H, d, J=8. 3 Hz), 8. 34 (2 H, d, J=8. 3 Hz)。

(4) 上記化合物 1. 39 g を酢酸エチル 3 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-

酢酸エチル 6 mL を加え、室温下 4 日間攪拌した。析出した固体を濾取することにより、表題化合物 1. 23 g を淡黄色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.24–2.38 (1H, m), 2.94–3.18 (3H, m), 3.35–4.14 (16H, m), 4.46–4.78 (3H, m), 7.73 (1H, s), 7.87 (2H, d, J=8.5 Hz), 8.07 (2H, d, J=8.5 Hz), 9.16 (1H, brs), 10.83 (1H, brs).

実施例 228

3-{(2S, 4S)-4-[4-(1-フェニル-1H-テトラゾール-5-イル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 5-クロロ-1-フェニル-1H-テトラゾール 2.10 g 及びピペラジン 10.0 g を用い、実施例 196 (1) と同様の手法で 100°C にて反応することにより 1-(1-フェニル-1H-テトラゾール-5-イル) ピペラジン 2.67 g を淡黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 0.59 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.696 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(1-フェニル-1H-テトラゾール-5-イル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 1.19 g を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 1.19 g を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 0.863 g を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.02–2.22 (1H, m), 2.80–3.95 (16H, m), 4.45–4.73 (3H, m), 7.57–7.73 (5H, m), 9.04 (1H, brs), 10.61 (1H, brs).

実施例 229

3-{(2S, 4S)-4-[4-(1-シクロヘキシル-1H-テトラゾール

－5－イル)－1－ピペラジニル]－2－ピロリジニルカルボニル}－1，3－チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 1－ベンジルオキシカルボニルピペラジン2.07gをジクロロメタン50mLに溶解し、室温にてシクロヘキシリソシアネット1.20mLを加え、1時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をテトラヒドロフラン100mLに溶解し、オキシ塩化リン8.8mLを加え、18時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に0.5mol/Lのトリアゾールのアセトニトリル溶液100mLを加え、室温にて3時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をメタノール100mLに溶解し、アジ化ナトリウム6.50gの水溶液20mLを加え、70°Cにて3時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより1－ベンジルオキシカルボニル－4－(1－シクロヘキシリ－1H－テトラゾール－5－イル)ピペラジン390mgを白色粉末として得た。

(2) 上記化合物388mgをエタノール10mLと酢酸エチル10mLに溶解し、10%パラジウム／炭素140mgの存在下、1気圧の水素下にて2時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮することにより1－(1－シクロヘキシリ－1H－テトラゾール－5－イル)ピペラジン248mgを白色粉末として得た。

(3) 上記化合物248mg及び参考例12の表題化合物290mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3－{(2S,4S)－1-tert-ブトキシカルボニル－4－[4－(1－シクロヘキシリ－1H－テトラゾール－5－イル)－1－ピペラジニル]－2－ピロリジニルカルボニル}－1，3－チアゾリジン502mgを白色粉末として得た。

(4) 上記化合物502mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物302mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1.20-1.34 (1H, m), 1.40-1.50 (2H, m), 1.64-1.88 (5H, m), 1.97-2.03 (2H, m), 2.12-2.32 (1H, m), 2.90-4.05 (16H, m), 4.25 (1H, m), 4.48-4.75 (3H, m), 9.10 (1H, br s), 10.67 (1H, br s).

実施例230

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 2-クロロベンズイミダゾール0.500g及びピペラジン8.47gを用い、実施例189(1)と同様の手法により1-(2-ベンズイミダゾリル)ピペラジン0.086gを白色粉末として得た。

(2) 上記化合物86mg及び参考例12の表題化合物128mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン203mgを白色固体として得た。

(3) 上記化合物203mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物94mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.72-2.16 (1H, m), 2.65-4.30 (16H, m), 4.40-4.80 (3H, m), 7.18-7.33 (2H, m), 7.36-7.51 (2H, m), 8.95 (1H, br s), 9.70 (1H, br s), 10.50 (1H, br s), 13.71 (2H, br s).

実施例231

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 4-アミノ-3-ニトロベンゾニトリル25gをメタノール200mLとテトラヒドロフラン200mLに溶解し、10%パラジウム／炭素3.0gの存在下、1気圧の水素下にて20時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮することにより3,4-ジアミノベンゾニトリル20gを茶褐色固体として得た。

(2) 上記化合物2.60gをDMF20mLとピリジン2mLに溶解し、トリホスゲン2.12gのテトラヒドロフラン20mL溶液を氷冷下で滴下し、室温にて18時間攪拌した。反応液に希塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣に酢酸エチルを加え、析出した固体を濾取することにより2-ヒドロキシベンズイミダゾール-5-カルボニトリル896mgを紫色固体として得た。

(3) 上記化合物894mgをオキシ塩化リン12mLに溶解し、3時間加熱還流した。反応液に氷を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより2-クロロベンズイミダゾール-5-カルボニトリル322mgを白色粉末として得た。

(4) 実施例199(3)の生成物345mgをN-メチル-2-ピロリドン6mLに溶解し、上記化合物182mgとN,N-ジイソプロピルエチルアミン180μLを加え100℃にて17時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣をHPLCにて精製することにより3-[{(2S,4S)-1-ベンジルオキシカルボニル}-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズイミダゾリル)-1-ビペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1,3-チアゾリジン250mgを白色固体として得た。

(5) 上記化合物200mgを用い、実施例199(5)と同様の手法により表題化合物50mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1.89-2.09 (1H, m), 2.78-4.20 (16H, m), 4.47-4.82 (3H, m),

7.51 (1H, d, J=8.2 Hz), 7.61 (1H, d, J=8.2 Hz), 7.81 (1H, s), 8.97 (1H, br s), 10.28 (1H, br s).

実施例 232

3-[{(2S,4S)-4-[4-(5-トリフルオロメチル-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3臭化水素塩の合成

(1) 4-トリフルオロメチル-2-ニトロアニリン 25.0 g を用い、実施例 231(1) と同様の手法により 4-トリフルオロメチル-1,2-フェニレンジアミン 21.3 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 10.2 g を実施例 231(2) と同様の手法を用い、反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより 5-トリフルオロメチル-2-ヒドロキシベンズイミダゾール 3.28 g を白色固体として得た。

(3) 上記化合物 3.27 g を用い、実施例 231(3) と同様の手法により 2-クロロ-5-トリフルオロメチルベンズイミダゾール 2.48 g を白色粉末として得た。

(4) 上記化合物 226 mg と実施例 199(3) の生成物 345 mg を用い、実施例 231(4) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-1-ベンジルオキシカルボニル}-4-[4-(5-トリフルオロメチル-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 192 mg を白色固体として得た。

(5) 上記化合物 190 mg に 30% 臭化水素-酢酸溶液 10 mL を加え、室温にて 6 時間攪拌した。反応液にジエチルエーテルを加え、析出した固体を濾取し、エタノールで洗浄することにより表題化合物 101 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.76-1.96 (1H, m), 2.75-4.80 (16H, m), 4.46-4.74 (3H, m), 7.60 (2H, s), 7.67 (1H, s), 8.96 (1H, br s), 9.

5.9 (1H, br s), 13.02 (1H, br s).

実施例233

3-[{ (2S, 4S)-4-[4-(5-フルオロ-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3臭化水素塩の合成

(1) 4-フルオロ-2-ニトロアニリン25.0gを用い、実施例231(1)と同様の手法により4-フルオロ-1, 2-フェニレンジアミン20.1gを茶褐色固体として得た。

(2) 上記化合物10.0gを実施例231(2)と同様の手法を用い、反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより5-フルオロ-2-ヒドロキシベンズイミダゾール2.14gを褐色固体として得た。

(3) 上記化合物2.13gを用い、実施例231(3)と同様の手法により2-クロロ-5-フルオロベンズイミダゾール1.44gを褐色固体として得た。

(4) 上記化合物174mgと実施例199(3)の生成物345mgを用い、実施例231(4)と同様の手法により3-[{ (2S, 4S)-1-ベンジルオキシカルボニル}-4-[4-(5-フルオロ-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン66mgを白色固体として得た。

(5) 上記化合物66mgを用い、実施例232(5)と同様の手法により表題化合物20mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 1.77-1.97 (1H, m), 2.88-4.20 (16H, m), 4.46-4.76 (3H, m), 7.12-7.16 (1H, m), 7.32 (1H, dd, J=8.5, 2.2Hz), 7.44 (1H, dd, J=8.7, 4.5Hz), 8.97 (1H, br s), 9.61 (1H, br s), 13.16 (1H, br s).

実施例234

3-[{ (2S, 4S)-4-[4-(5-クロロ-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・

3臭化水素塩の合成

(1) 2-クロロベンズイミダゾール 1.05 g を DMF 10 mL に溶解し、N-クロロスクシンイミド 1.01 g を加え、60°C にて 30 分間攪拌した。反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより 2,5-ジクロロベンズイミダゾール 0.480 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 191 mg と実施例 199(3) の生成物 345 mg を用い、実施例 231(4) と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-ベンジルオキシカルボニル}-4-[4-(5-クロロ-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 122 mg を淡黄色固体として得た。

(3) 上記化合物 110 mg を用い、実施例 232(5) と同様の手法により表題化合物 56 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.76-1.96 (1H, m), 2.70-4.87 (16H, m), 4.46-4.74 (3H, m), 7.32 (1H, dd, J=8.5, 1.7 Hz), 7.44 (1H, d, J=8.5 Hz), 7.48 (1H, d, J=1.7 Hz), 8.96 (1H, br s), 9.59 (1H, br s), 13.15 (1H, br s).

実施例 235

3-{(2S,4S)-4-[4-(5-ニトロ-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・

3塩酸塩の合成

(1) 4-ニトロ-1,2-フェニレンジアミン 9.12 g を実施例 231(2) と同様の手法を用い、反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより 5-ニトロ-2-ヒドロキシキソベンズイミダゾール 5.69 g を黄色固体として得た。

(2) 上記化合物 5.69 g を用い、実施例 231(3) と同様の手法により 2-クロロ-5-ニトロベンズイミダゾール 2.41 g を黄色固体として得た。

(3) 上記化合物 1.00 g およびピペラジン 4.70 g を用い、実施例 196

(1) と同様の手法で 100°C にて反応することにより 1-(5-ニトロ-2-ベンズイミダゾリル) ピペラジン 0.16 g を橙色固体として得た。

(4) 上記化合物 160 mg 及び参考例 12 の表題化合物 162 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-ニトロ-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 172 mg を黄色固体として得た。

(5) 上記化合物 172 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 138 mg を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.08-2.24 (1H, m), 2.78-4.03 (16H, m), 4.48-4.75 (3H, m), 7.52 (2H, d, J=8.6 Hz), 8.11 (2H, dd, J=8.6, 2.0 Hz), 8.12 (1H, d, J=2.0 Hz), 9.06 (1H, br s), 10.59 (1H, br s).

実施例 236

3-{(2S, 4S)-4-[4-(1-メチル-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 水素化ナトリウム (60% 含有) 0.288 g を DMF 10 mL に懸濁し、2-クロロベンズイミダゾール 1 g を加えた。室温にて 30 分間攪拌後、ヨウ化メチル 0.61 mL を加えた。室温で 1 時間攪拌後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、減圧下で濃縮することにより 2-クロロ-1-メチルベンズイミダゾール 0.928 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 0.928 g 及びピペラジン 9.60 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(1-メチル-2-ベンズイミダゾリル) ピペラジン 1.18 g を淡黄色固体として得た。

(3) 上記化合物 476 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実

施例 70 (1) と同様の手法により $3 - \{ (2S, 4S) - 1 - t e r t - b u t y l s i l y l o n e - 4 - [4 - (1 - m e t h y l - 2 - p e n z y m i d o l y l) - 1 - p i p e r a g y n e] - 2 - p i r o l i n y l c a r b o n y l \} - 1$, 3-チアゾリジン 9.47 mg を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 8.57 mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 5.32 mg を白色粉末として得た。

^1H-NMR ($DMSO-d_6$) δ 2.19 – 2.38 (1H, m), 2.89 – 3.20 (3H, m), 3.30 – 4.30 (13H, m), 3.79 (3H, s), 4.42 – 4.85 (3H, m), 7.34 – 7.47 (2H, m), 7.53 – 7.63 (1H, m), 7.64 – 7.76 (1H, m), 9.15 (1H, brs), 11.08 (1H, brs).

実施例 237

$3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [4 - (5 - t r i f u l o m e t h y l - 1 - m e t h y l - 2 - p e n z y m i d o l y l) - 1 - p i p e r a g y n e] - 2 - p i r o l i n y l c a r b o n y l \} - 1$, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 4-フルオロ-3-ニトロベンゾトリフロリド 2.5 g をエタノール 5.0 mL に溶解し、30%メチルアミン-エタノール溶液 97.9 g を氷冷下ゆっくり滴下し、室温にて 40 分間攪拌した。反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより 4-メチルアミノ-3-ニトロベンゾトリフロリド 25.5 g を黄色結晶として得た。

(2) 上記化合物 25.3 g を用い、実施例 231 (1) と同様の手法により 4-トリフルオロメチル-N1-メチル-1,2-フェニレンジアミン 21.9 g を淡黄色固体として得た。

(3) 上記化合物 21.9 g を実施例 231 (2) と同様の手法で反応を行い、反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより 5-トリフルオロメチル-2-ヒドロキシ-1-メチルベンズイミダゾール 23.8 g を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 10.1 g を用い、実施例 231 (3) と同様の手法により 2

—クロロ—5—トリフルオロメチル—1—メチルベンズイミダゾール 10.5 g を白色固体として得た。

(5) 上記化合物 5.07 g 及びピペラジン 18.6 g を用い、実施例 196(1) と同様の手法で 100°C にて反応することにより 1—(5—トリフルオロメチル—1—メチル—2—ベンズイミダゾリル) ピペラジン 4.87 g を白色固体として得た。

(6) 上記化合物 485 mg 及び参考例 12 の表題化合物 518 mg を用い、実施例 70(1) と同様の手法により 3—{(2S, 4S)—1—tert—ブトキシカルボニル—4—[4—(5—トリフルオロメチル—1—メチル—2—ベンズイミダゾリル)—1—ピペラジニル]—2—ピロリジニルカルボニル}—1, 3—チアゾリジン 978 mg を白色粉末として得た。

(7) 上記化合物 978 mg を用い、実施例 133(2) と同様の手法により表題化合物 483 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.23—2.43 (1H, m), 2.97—4.15 (16H, m), 3.76 (3H, s), 4.49—4.77 (3H, m), 7.61 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.74 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.80 (1H, s), 9.14 (1H, br s), 10.94 (1H, br s).

実施例 238

3—{(2S, 4S)—4—[4—(5—フルオロ—1—メチル—2—ベンズイミダゾリル)—1—ピペラジニル]—2—ピロリジニルカルボニル}—1, 3—チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 2, 5—ジフルオロニトロベンゼン 25.4 g を用い、実施例 237(1) と同様の手法により 5—フルオロ—2—(メチルアミノ) ニトロベンゼン 27.2 g を橙色固体として得た。

(2) 上記化合物 27.2 g を用い、実施例 231(1) と同様の手法により 4—フルオロ—N1—メチル—1, 2—フェニレンジアミン 20.9 g を橙色固体として得た。

(3) 上記化合物 18. 1 g を用い、実施例 231 (2) と同様の手法により 5-フルオロ-2-ヒドロキシ-1-メチルベンズイミダゾール 0. 682 g を淡黄色固体として得た。

(4) 上記化合物 675 mg を用い、実施例 231 (3) と同様の手法により 2-クロロ-5-フルオロ-1-メチルベンズイミダゾール 647 mg を白色固体として得た。

(5) 上記化合物 0. 633 g 及びピペラジン 3. 2 g を用い、実施例 196 (1) と同様の手法で 100°C にて反応することにより 1-(5-フルオロ-1-メチル-2-ベンズイミダゾリル) ピペラジン 0. 77 g を淡黄色固体として得た。

(6) 上記化合物 0. 76 g 及び参考例 12 の表題化合物 0. 80 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-フルオロ-1-メチル-2-ベンズイミダゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 1. 40 g を白色粉末として得た。

(7) 上記化合物 1. 40 g を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 0. 676 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2. 20-2. 40 (1H, m), 2. 85-4. 14 (16H, m), 3. 76 (3H, s), 4. 49-4. 76 (3H, m), 7. 23 (1H, m), 7. 38 (1H, dd, J=8. 6, 2. 1 Hz), 7. 65 (1H, dd, J=8. 7, 4. 3 Hz), 9. 13 (1H, brs), 11. 03 (1H, brs).

実施例 239

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズオキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 3-アミノ-4-シアノフェノール 6. 71 g をピリジン 100 mL に溶解し、エチルキサントゲン酸カリウム 8. 82 g を加え、2 時間加熱還流した。

放冷後、反応液を氷水 200 mL に加え、さらに濃塩酸 40 mL を加え、析出した固体を濾取することにより 5-シアノ-2-メスカプトベンズオキサゾール 5.62 g を灰色粉末として得た。

(2) 上記化合物 5 g 及び DMF 2 滴を塩化チオニル 20 mL に加え、1 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮することにより 2-クロロ-5-シアノベンズオキサゾール 5.06 g を得た。

(3) ピペラジン 4.29 g を DMF 40 mL に溶解し、上記化合物 2.96 g を加え、室温で 3 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液に 1 mol/L 塩酸を加え、水層を分け取り、水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより 1-(5-シアノ-2-ベンズオキサゾリル) ピペラジン 0.933 g を淡黄色粉末として得た。

(4) 上記化合物 502 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズオキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 428 mg を白色粉末として得た。

(5) 上記化合物 424 mg をクロロホルム 10 mL に溶解し、5 mol/L 塩酸-酢酸エチル 5 mL を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をエタノールで洗浄することにより表題化合物 302 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.94-2.26 (1H, m), 2.80-3.00 (1H, m), 3.00-4.30 (15H, m), 4.45-4.78 (3H, m), 7.56 (1H, dd, J=8.4, 1.8 Hz), 7.66 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.83 (1H, d, J=1.5 Hz), 9.05 (1H, brs), 10.43 (1H, brs).

実施例 240

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ベンゾチアゾリル)-1-

—ピペラジニル]—2—ピロリジニルカルボニル}—1，3—チアゾリジン・2
塩酸塩の合成

(1) 2—ブロモ—5—ニトロアニリン10gをN—メチル—2—ピロリドン50mLに溶解し、エチルキサントゲン酸カリウム14.8gを加え、140°Cで加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に水300mL及び濃塩酸10mLを加え、析出した固体を濾取した。このものを1mol/L水酸化ナトリウム水溶液80mLに溶解し、クロロホルムで洗浄後、1mol/L塩酸を加え、析出した固体を濾取することにより2—メルカプト—5—ニトロベンゾチアゾール8.43gを橙色粉末として得た。

(2) 水素化ナトリウム(60%含有)1.05gをDMF50mLに懸濁させ、氷冷下で上記化合物8.43gを加えた。30分間攪拌後、氷冷下でヨウ化メチル2.72mLを加え、室温にて2時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した(不溶物は濾過にて除去した)。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄後、減圧下で濃縮することにより2—メチルチオ—5—ニトロベンゾチアゾール4.82gを淡褐色粉末として得た。

(3) 上記化合物3.33gをエタノール70mLに溶解し、塩化すず(II)14.0gを加え、1時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した(不溶物は濾過にて除去した)。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、減圧下で濃縮することにより5—アミノ—2—メチルチオベンゾチアゾール2.54gを赤橙色固体として得た。

(4) 上記化合物2.54gを水40mLに懸濁させ、濃塩酸3.75mLを加えた。そこに氷冷下で亜硝酸ナトリウム1.00gの水10mL溶液を滴下した。反応液を20分間攪拌後、5%炭酸カリウム水溶液20mLを氷冷下滴下した。この反応液を、別途調製したシアン化銅2.35gとシアン化カリウム3.44gの水40mL溶液中に氷冷下滴下した。氷冷下1時間攪拌後、50°Cで10分間加熱攪拌した。反応液を水50mLに加え、酢酸エチルで抽出した(不溶物は濾過にて除去した)。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、減圧下で濃縮することにより5—シアノ—2—メチルチオベンゾチアゾール1.96gを得た。

(5) 上記化合物 0.645 g 及びピペラジン 8.08 g を用い、実施例 189

(1) と同様の手法により 1-(5-シアノ-2-ベンゾチアゾリル) ピペラジン 0.601 g を褐色固体として得た。

(6) 上記化合物 601 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 649 mg を淡橙色粉末として得た。

(7) 上記化合物 649 mg を用い、実施例 239 (5) と同様の手法により表題化合物 500 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.04-2.28 (1H, m), 2.82-3.00 (1H, m), 3.00-4.30 (15H, m), 4.43-4.80 (3H, m), 7.53 (1H, dd, J=8.2, 1.5 Hz), 7.93 (1H, d, J=1.5 Hz), 8.07 (1H, d, J=8.2 Hz), 9.08 (1H, brs), 10.51 (1H, brs).

実施例 241

3-{(2S, 4S)-4-[4-(6-シアノ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 水素化ナトリウム (60% 含有) 6.15 g を DMF 120 mL に懸濁し、氷冷下 2-メルカプト-6-ニトロベンゾチアゾール 20 g を加えた。発泡が終了した後、ヨウ化メチル 26.4 mL を加え、室温で 18 時間攪拌した。反応液に水 800 mL を加え、析出した固体を濾取することにより 2-メチルチオ-6-ニトロベンゾチアゾール 21.2 g を淡黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 10 g 及び塩化すず (II) 41.9 g を用い、実施例 240 (3) と同様の手法により 6-アミノ-2-メチルチオベンゾチアゾール 7.75 g を白色固体として得た。

(3) 上記化合物 2.59 g、亜硝酸ナトリウム 1.00 g、シアン化銅 2.3

5 g 及びシアノ化カリウム 3. 44 g を用いて、実施例 240 (4) と同様の手法により 6-シアノ-2-メルカプトベンゾチアゾール 2. 22 g を褐色固体として得た。

(4) 上記化合物 2. 04 g 及びピペラジン 8. 82 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(6-シアノ-2-ベンゾチアゾリル) ピペラジン 2. 02 mg を赤褐色固体として得た。

(5) 上記化合物 538 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(6-シアノ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 526 mg を橙色粉末として得た。

(6) 上記化合物 526 mg を用い、実施例 239 (5) と同様の手法により表題化合物 394 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.00-2.30 (1H, m), 2.80-3.00 (1H, m), 3.00-4.30 (15H, m), 4.42-4.80 (3H, m), 7.59 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.72 (1H, dd, J=8.1, 1.5 Hz), 8.39 (1H, d, J=1.5 Hz), 9.06 (1H, brs), 10.58 (1H, brs).

実施例 242

3-{(2S, 4S)-4-[4-(6-トリフルオロメチル-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 4-アミノ-3-ブロモベンゾトリフロリド 2.40 g を N-メチル-2-ピロリドン 10 mL に溶解し、エチルキサントゲン酸カリウム 3.52 g を加え、160°C で 3 時間加熱攪拌した。反応液を水 300 mL に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、減圧下で濃縮することにより 6-トリフルオロメチル-2-メルカプトベンゾチアゾール 607 mg を橙色粉末として得た。

(2) 上記化合物 607 mg、水素化ナトリウム(60%含有) 155 mg 及びヨウ化メチル 241 mL を用い、実施例 236 (1) と同様の手法により 6-トリフルオロメチル-2-メチルチオベンゾチアゾール 665 mg を茶色固体として得た。

(3) 上記化合物 0.665 g 及びピペラジン 11.5 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(6-トリフルオロメチルベンゾチアゾリル)ピペラジン 0.56 g を白色粉末として得た。

(4) 上記化合物 560 mg 及び参考例 12 の表題化合物 532 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(6-トリフルオロメチル-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 477 mg を白色粉末として得た。

(5) 上記化合物 477 mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 403 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.05-2.33 (1H, m), 2.79-3.00 (1H, m), 3.00-3.29 (2H, m), 3.29-4.30 (13H, m), 4.45-4.80 (3H, m), 7.58-7.70 (2H, m), 8.34 (1H, s), 9.10 (1H, brs), 10.72 (1H, brs).

実施例 243

3-[{(2S, 4S)-4-[4-(6-メトキシ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 2-クロロ-6-メトキシベンゾチアゾール 1 g 及びピペラジン 8.63 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(6-メトキシベンゾチアゾリル)ピペラジン 1.22 g を淡褐色粉末として得た。

(5) 上記化合物 549 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S, 4S)-1-tert-ブト

キシカルボニル-4-[4-(6-メトキシ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン420mgを白色粉末として得た。

(6) 上記化合物420mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物393mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.22-2.41 (1H, m), 2.90-3.20 (3H, m), 3.25-4.20 (13H, m), 3.77 (3H, s), 4.42-4.81 (3H, m), 6.96 (1H, dd, J=8.9, 2.6Hz), 7.47 (1H, d, J=8.8Hz), 7.50 (1H, d, J=2.6Hz).

実施例244

3-{(2S,4S)-4-[4-(6-イソプロポキシ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 4-イソプロポキシアニリン24.2gを酢酸300mLに溶解し、臭素8.25mLと酢酸80mLの混合液を滴下した。室温にて2時間攪拌後、反応液を減圧下で濃縮した。残渣に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液をチオ硫酸ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより2-ブロモ-4-イソプロポキシアニリン10.2gを黒褐色油状物として得た。

(2) 上記化合物10.2gをN-メチル-2-ピロリドン50mLに溶解し、エチルキサントゲン酸カリウム14.2gを加え、140°Cで6時間加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に1mol/L水酸化ナトリウム水溶液50mLを加え、クロロホルムで洗浄後、濃塩酸30mLを加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより6-イソプロポキシ-2-メルカプトベンゾチアゾール12.6gを黒褐色油状物として得た。

(3) 上記化合物11.6g及びDMF2滴を塩化チオニル30mLに加え、室温にて18時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリ

ウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 2-クロロ-6-イソプロポキシベンゾチアゾール 9.37 g を黒色油状物として得た。

(4) 上記化合物 9.37 g 及びピペラジン 35.4 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(6-イソプロポキシ-2-ベンゾチアゾリル) ピペラジン 2.8 g を黒色粉末として得た。

(5) 上記化合物 1.25 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル}-4-[4-(6-イソプロポキシ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 0.993 g を淡褐色粉末として得た。

(6) 上記化合物 933 mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 749 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.26 (6H, d, J=6.0 Hz), 2.20-2.40 (1H, m), 2.90-3.20 (3H, m), 3.28-4.12 (14H, m), 4.39-4.80 (3H, m), 6.92 (1H, dd, J=8.8, 2.6 Hz), 7.44 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.48 (1H, d, J=2.6 Hz), 9.18 (1H, brs), 10.90 (1H, brs).

実施例 245

3-[{(2S,4S)-4-[4-(5-ニトロ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 2-メチルチオ-5-ニトロベンゾチアゾール [実施例 240 (2) の生成物] 1.5 g 及びピペラジン 11.4 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(5-ニトロ-2-ベンゾチアゾリル) ピペラジン 1.55 g を黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 581 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実

施例 70 (1) と同様の手法により $3 - \{ (2S, 4S) - 1 - t e r t - b u t y l s i l y l o n e - 4 - [4 - (5 - n i t r o - 2 - p e n z o y l) - 1 - p i p e r a g e n y l] - 2 - p i r o l i g i n y l c a r b o n y l \} - 1$, 3-チアゾリジン 507 mg を黄色粉末として得た。

(3) 上記化合物 507 mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 243 mg を黄色粉末として得た。

1H -NMR (DMSO-d₆) δ 2.00-2.22 (1H, m), 2.79-3.00 (1H, m), 3.00-4.30 (15H, m), 4.42-4.80 (3H, m), 7.98 (1H, dd, J=8.7, 2.2 Hz), 8.13 (1H, d, J=8.7 Hz), 8.21 (1H, d, J=2.2 Hz), 9.05 (1H, brs), 10.40 (1H, brs).

実施例 246

$3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [4 - (6 - n i t r o - 2 - p e n z o y l) - 1 - p i p e r a g e n y l] - 2 - p i r o l i g i n y l c a r b o n y l \} - 1$, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 2-クロロベンゾチアゾール 10 g に氷冷下濃硫酸 50 mL を加え、さらに氷冷下濃硝酸 5 mL を滴下した。氷冷下 1 時間攪拌し、反応液を氷水 600 mL に加え、析出した固体を濾取し、そのものをアセトンから再結晶することにより 2-クロロ-6-ニトロベンゾチアゾール 6.36 g を淡黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 6.36 g 及びピペラジン 25.8 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(6-ニトロ-2-ベンゾチアゾール) ピペラジン 1.84 g を黄色粉末として得た。

(3) 上記化合物 581 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により、 $3 - \{ (2S, 4S) - 1 - t e r t - b u t y l s i l y l o n e - 4 - [4 - (6 - n i t r o - 2 - p e n z o y l) - 1 - p i p e r a g e n y l] - 2 - p i r o l i g i n y l c a r b o n y l \} - 1$, 3-チアゾリジン 664 mg を黄色粉末として得た。

(4) 上記化合物 588 mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 495 mg を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.00-2.26 (1H, m), 2.83-3.00 (1H, m), 3.01-4.30 (15H, m), 4.43-4.80 (3H, m), 7.60 (1H, d, J=9.0 Hz), 8.19 (1H, dd, J=9.0, 2.4 Hz), 8.89 (1H, d, J=2.4 Hz), 9.16 (1H, brs), 10.45 (1H, brs).

実施例 247

3-{(2S, 4S)-4-[4-(6-フルオロ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 2-ブロモ-4-フルオロアニリン 25 g 及びエチルキサントゲン酸カリウム 42.2 g を用い、実施例 244 (2) と同様の手法により 6-フルオロ-2-メルカプトベンゾチアゾール 1.01 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 1.01 g、水素化ナトリウム (60% 含有) 0.24 g、及びヨウ化メチル 373 mL を用い、実施例 236 (1) と同様の手法により 6-フルオロ-2-メチルチオベンゾチアゾール 0.928 g を淡黄色固体として得た。

(3) 上記化合物 0.928 g 及びピペラジン 8.02 g を用い、実施例 189

(1) と同様の手法により 1-(6-フルオロ-2-ベンゾチアゾリル) ピペラジン 0.627 g を淡黄色油状物として得た。

(4) 上記化合物 627 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(6-フルオロ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 535 mg を白色粉末として得た。

(5) 上記化合物 535 mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 441 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.05-2.38 (1H, m), 2.82-4.30 (16H, m), 4.42-4.80 (3H, m), 7.17 (1H, t d, J=9.0, 2.7Hz), 7.52 (1H, dd, J=9.0, 4.8Hz), 7.79 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 9.09 (1H, br s), 10.72 (1H, br s).

実施例248

3-[{(2S,4S)-4-[4-(5-クロロ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 5-クロロ-2-メルカプトベンゾチアゾール2.5g、水素化ナトリウム(60%含有)5.45g及びヨウ化メチル8.49mLを用い、実施例241(1)と同様の手法により5-クロロ-2-メチルチオベンゾチアゾール2.6.7gを白色粉末として得た。

(2) 上記化合物10.8g及びピペラジン43.1gを用い、実施例189(1)と同様の手法により1-(6-クロロ-2-ベンゾチアゾリル)ピペラジン10.9gを白色粉末として得た。

(3) 上記化合物558mg及び参考例12の表題化合物601mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-クロロ-2-ベンゾチアゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン834mgを白色粉末として得た。

(4) 上記化合物834mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物735mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.40 (1H, m), 2.89-3.20 (3H, m), 3.23-3.60 (4H, m), 3.60-4.85 (12H, m), 7.18 (1H, dd, J=8.4, 2.1Hz), 7.56 (1H, d, J=2.1Hz), 7.88 (1H, d, J=8.4Hz), 9.15 (1H, br s), 10.86 (1H, br s).

実施例 249

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (6 - クロロ - 2 - ベンゾチアゾリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 2, 6 - ジクロロベンゾチアゾール 1 g 及びピペラジン 8.44 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1 - (6 - クロロ - 2 - ベンゾチアゾリル) ピペラジン 1.24 g を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 558 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (6 - クロロ - 2 - ベンゾチアゾリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 740 mg を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 647 mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 603 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.22 - 2.42 (1H, m), 2.90 - 3.21 (3H, m), 3.30 - 4.20 (13H, m), 4.43 - 4.81 (3H, m), 7.36 (1H, dd, J = 8.5, 2.2 Hz), 7.52 (1H, d, J = 8.5 Hz), 8.01 (1H, d, J = 2.2 Hz), 9.25 (1H, brs), 11.10 (1H, brs).

実施例 250

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (1 - メチル - 1 H - インダゾール - 3 - イル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1 - (1 - メチル - 1 H - インダゾール - 3 - イル) ピペラジン 0.714 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (1 - メチル - 1 H - インダゾール - 3 - イル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 1.37 g を淡黄色固体と

して得た：¹ H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5H, s), 1.46 (4.5H, s), 1.85–2.00 (1H, m), 2.42–2.55 (1H, m), 2.62–2.80 (4H, m), 2.83–3.22 (3H, m), 3.35 (1H, t, J=10.1Hz), 3.40–3.52 (4H, m), 3.63–4.14 (6H, m), 4.39–4.81 (3H, m), 7.01 (1H, t, J=7.6Hz), 7.23–7.38 (2H, m), 7.67 (1H, d, J=8.2Hz)。

(2) 上記化合物 1.36 g をエタノール 3.5 mL に溶解し、4.1 mol/L 塩酸-エタノール 3.5 mL を加え、室温下 15 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、得られた結晶をエタノールから再結晶することにより表題化合物 0.985 g を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.30–2.42 (1H, m), 2.95–3.17 (3H, m), 3.2–4.2 (16H, m), 4.46–4.78 (3H, m), 7.02–7.08 (1H, m), 7.35–7.42 (1H, m), 7.51 (1H, d, J=8.6Hz), 7.81 (1H, d, J=8.2Hz), 9.17 (1H, brs), 10.86 (1H, brs), 12.40 (1H, brs)。

実施例 251

3-{(2S,4S)-4-[4-(1-フェニル-1H-インダゾール-3-イル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1-(1-フェニル-1H-インダゾール-3-イル) ピペラジン 0.918 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(1-フェニル-1H-インダゾール-3-イル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 1.23 g を白色固体として得た：¹ H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5H, s), 1.47 (4.5H, s), 1.88–2.04 (1H, m), 2.45–2.57 (1H, m), 2.62–2.80 (4H, m), 2.83–3.22 (3H, m), 3.35 (1H, t, J=10.1Hz), 3.40–3.52 (4H, m), 3.63–4.14 (6H, m), 4.39–4.81 (3H, m), 7.01 (1H, t, J=7.6Hz), 7.23–7.38 (2H, m), 7.67 (1H, d, J=8.2Hz)。

1 H, m), 2. 66 - 3. 18 (7 H, m), 3. 38 (1 H, t, J = 9. 9 Hz), 3. 50 - 4. 15 (7 H, m), 4. 39 - 4. 80 (3 H, m), 7. 11 (1 H, t, J = 7. 5 Hz), 7. 24 - 7. 32 (1 H, m), 7. 40 (1 H, t, J = 7. 6 Hz), 7. 49 (2 H, t, J = 7. 5 Hz), 7. 66 - 7. 78 (4 H, m)。

(2) 上記化合物 1. 22 g をエタノール 3 mL に溶解し、4. 1 mol/L 塩酸-エタノール 6 mL を加え、室温下 14 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. 823 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 30 - 2. 46 (1 H, m), 2. 96 - 3. 18 (3 H, m), 3. 3 - 4. 2 (13 H, m), 4. 46 - 4. 79 (3 H, m), 7. 17 - 7. 25 (1 H, m), 7. 33 (1 H, t, J = 7. 4 Hz), 7. 46 - 7. 58 (3 H, m), 7. 74 (2 H, d, J = 7. 6 Hz), 7. 81 (1 H, d, J = 8. 6 Hz), 7. 98 (1 H, d, J = 8. 2 Hz), 9. 18 (1 H, br s), 10. 94 (1 H, br s), 12. 50 (1 H, br s).

実施例 252

3-[{(2S, 4S)-4-[4-(3-ベンズ[d]イソキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 塩酸ヒドロキシアンモニウム 1.5 g を 1.0% 水酸化ナトリウム水溶液 2.20 mL に溶解し、サリチル酸エチル 2.4 g の 1, 4-ジオキサン 7.0 mL 溶液をゆっくり加え、室温にて 5 時間攪拌した。反応液をおよそ半分の量になるまで濃縮し、濃塩酸を加えて酸性とした。析出した固体を濾取し、メタノールから再結晶することによりサリチルヒドロキサム酸 1.2 g を白色結晶として得た。

(2) 上記化合物 1.2 g をテトラヒドロフラン 3.0 mL に懸濁し、塩化チオニル 1.3 mL を加え、室温にて 1 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を 1, 4-ジオキサン 3.0 mL に溶解した。この溶液にトリエチルアミン 3.3 mL をゆっくり加え、室温にて 2 時間攪拌した。反応液に濃塩酸を加えて酸性とし、ト

ルエンで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をジイソプロピルエーテルで洗浄することにより 3-ヒドロキシベンズ [d] イソキサゾール 3.7 g を淡茶色粉末として得た。

(3) 上記化合物 2.0 g にピリジン 1.2 mL 及びオキシ塩化リン 2.1 mL を加え、125°C にて 5 時間攪拌した。反応液に氷を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 3-クロロベンズ [d] イソキサゾール 1.7 g を茶色固体として得た。

(4) 上記化合物 1.7 g 及びピペラジン 7.6 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 4-(3-ベンズ [d] イソキサゾリル) ピペラジン 0.944 g を灰色粉末として得た。

(5) 参考例 12 の表題化合物 0.900 g および上記化合物 0.734 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-4-[4-(3-ベンズ [d] イソキサゾリル)-1-ピペラジニル]-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 1.5 g を白色固体として得た。

(6) 上記化合物 1.0 g を用い、実施例 70 (2) と同様の手法により表題化合物 0.978 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.19-2.35 (1H, m), 2.90-3.16 (3H, m), 3.25-3.55 (4H, m), 3.60-4.15 (10H, m), 4.47-4.75 (4H, m), 7.06-7.12 (1H, m), 7.18-7.23 (1H, m), 7.36 (1H, d, J=7.5 Hz), 7.46 (1H, d, J=7.8 Hz), 9.13 (1H, brs), 10.86 (1H, brs)

実施例 253

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-シアノ-3-ベンズ [d] イソキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) サリチル酸メチル 149 g を酢酸 900 mL に溶解し、臭素 50 mL を加

え、室温にて21時間攪拌した。反応液を水10Lに加え、析出した固体を濾取し、メタノールから再結晶することにより5-ブロモサリチル酸メチル1.75gを白色結晶として得た。

(2) 上記化合物3.0gを用い、実施例252(1)と同様の手法により5-ブロモサリチルヒドロキサム酸2.4gを白色結晶として得た。

(3) 上記化合物1.0gを用い、実施例252(2)と同様の手法により5-ブロモ-3-ヒドロキシベンズ[d]イソキサゾール8.6gを白色粉末として得た。

(4) 上記化合物8.6gを用い、実施例252(3)と同様の手法により5-ブロモ-3-クロロベンズ[d]イソキサゾール7.4gを白色粉末として得た。

(5) 上記化合物7.4g及びピペラジン2.1gを用い、実施例189(1)と同様の手法により4-(5-ブロモ-3-ベンズ[d]イソキサゾリル)ピペラジン6.5gを灰色粉末として得た。

(6) 上記化合物6.5gをテトラヒドロフラン100mL及び水酸化ナトリウム1.0gの水125mL溶液に溶解し、氷冷下でベンジルクロロホルムート3.9mLをゆっくり加え、室温にて2時間攪拌した。析出した固体を濾取し、ジイソプロピルエーテルで洗浄することにより1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-ブロモ-3-ベンズ[d]イソキサゾリル)ピペラジン8.3gを淡茶色粉末として得た。

(7) 上記化合物3.0g及びシアノ化亜鉛1.1gをDMF15mLに溶解し、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム0.633gを加え、窒素雰囲気下85°Cにて18時間攪拌した。反応液を2mol/Lアンモニア水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-シアノ-3-ベンズ[d]イソキサゾリル)ピペラジン2.1gを白色固体として得た。

(8) 上記化合物1.5gをメタノール60mLに懸濁し、ギ酸アンモニウム1

8 g 及び 5% パラジウム炭素 0.230 g を加え、0.5 時間加熱還流した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 4-(5-シアノ-3-ベンズ[d]イソキサゾリル)ピペラジンを含む混合物 1.1 g を白色固体として得た。

(9) 参考例 12 の表題化合物 904 mg および上記化合物 681 mg を用い、実施例 70(1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-3-ベンズ[d]イソキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 778 mg を白色固体として得た。

(10) 上記化合物 778 mg を用い、実施例 70(2) と同様の手法により表題化合物 349 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.15-2.40 (1H, m), 2.90-3.20 (3H, m), 3.25-4.20 (14H, m), 4.47-4.77 (4H, m), 7.86 (1H, d, J=8.7 Hz), 8.06 (1H, dd, J=8.7, 1.2 Hz), 8.81 (1H, brs), 9.11 (1H, brs), 10.65 (1H, brs).

実施例 254

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-メトキシ-3-ベンズ[d]イソキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 5-メトキシサリチル酸 41 g をアセトニトリル 500 mL に溶解し、ヨウ化エチル 20 mL 及び DBU 38 mL を加え、6 時間過熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に 1 mol/L 塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 5-メトキシサリチル酸エチルを含む混合物 44 g を褐色油状物として得た。

(2) 上記化合物 44 g を用い、実施例 252(1) と同様の手法により 5-メ

トキシサリチルヒドロキサム酸 3.3 g を白色結晶として得た。

(3) 上記化合物 3.3 g を用い、実施例 252(2) と同様の手法により 3-ヒドロキシ-5-メトキシベンズ[d]イソキサゾール 5.9 g を薄茶色粉末として得た。

(4) 上記化合物 5.9 g を用い、実施例 252(3) と同様の手法により 3-クロロ-5-ヒドロキシベンズ[d]イソキサゾールを含む混合物 4.2 g を黒色油状物として得た。

(5) ピペラジン 1.9 g を 140°C で加熱し溶解させ、上記表題化合物 4.2 g を加えた。140°C で 1 時間攪拌後、氷水中に注ぎ、クロロホルムで抽出した。乾燥後、溶媒を減圧留去して得た残渣を酢酸エチルで希釈し、1 mol/L 塩酸で抽出した。水層に 2 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液を加えて塩基性とし、クロロホルムで抽出した。乾燥後、溶媒を減圧留去することにより 4-(5-メトキシ-3-ベンズ[d]イソキサゾリル)ピペラジン 804 mg を黒色固体として得た。

(6) 参考例 12 の表題化合物 0.900 g および上記化合物 0.804 g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル}-4-(5-メトキシ-3-ベンズ[d]イソキサゾリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 1.0 g を白色アモルファス状物として得た。

(7) 上記化合物 1.0 g を用い、実施例 70(2) と同様の手法により表題化合物 0.693 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.40 (1H, m), 2.90-3.19 (3H, m), 3.30-3.60 (4H, m), 3.65-4.15 (1H, m), 4.30-4.76 (4H, m), 6.65 (1H, dd, J=8.7, 2.4 Hz), 6.97 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.35 (1H, d, J=8.7 Hz), 10.15 (1H, br s), 10.95 (1H, br s).

実施例 255

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (3 - ベンズ [d] イソチアゾリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・1.

5 シュウ酸塩の合成

(1) 1 - (3 - ベンズ [d] イソチアゾリル) ピペラジン 385 mg 及び参考例 12 の表題化合物 500 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (3 - ベンズ [d] イソチアゾリル) - 1 - ピペラジニル] - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 716 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 709 mg をメタノール 10 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 10 mL を加え、室温下 19 時間攪拌した。析出した固体を濾取し、そのものに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をエタノール 10 mL に溶解し、シュウ酸 130 mg を加えた。析出した固体を濾取することにより表題化合物 150 mg を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.60 - 1.81 (1H, m), 2.78 - 2.85 (4H, m), 2.89 - 3.24 (4H, m), 3.52 - 3.99 (7H, m), 4.43 - 4.74 (4H, m), 7.39 - 7.48 (1H, m), 7.53 - 7.60 (1H, m), 8.01 - 8.09 (2H, m).

実施例 256

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (2 - オキサゾロ [4, 5 - b] ピリジル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 2 - アミノ - 3 - ヒドロキシピリジン 5.51 g をピリジン 100 mL に溶解し、エチルキサントゲン酸カリウム 8.82 g を加え、2 時間加熱還流した。反応液を氷水 400 mL に加え、そこに濃塩酸 40 mL を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、減圧下で濃縮することにより 1, 3 - オキサゾロ [4, 5 - b] ピリジン - 2 - チオール 5.13 g を淡褐色粉末として得た。

(2) 上記化合物 5 g 及び DMF 2 滴を塩化チオニル 2.0 mL に加え、1 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮することにより 2-クロロ-1, 3-オキサゾロ [4, 5-b] ピリジン 5.08 g を淡褐色粉末として得た。

(3) 上記化合物 3.09 g 及びピペラジン 5.17 g を用い、実施例 239 (3) と同様の手法により 1-(2-オキサゾロ [4, 5-b] ピリジル) ピペラジン 1.15 g を柿色粉末として得た。

(4) 上記化合物 1.15 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.601 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-オキサゾロ [4, 5-b] ピリジル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 0.635 g を白色固体として得た。

(5) 上記化合物 635 mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 293 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.02-2.30 (1H, m), 2.83-3.00 (1H, m), 3.00-3.20 (2H, m), 3.20-3.48 (4H, m), 3.48-4.30 (9H, m), 4.40-4.80 (3H, m), 7.16 (1H, dd, J=7.8, 5.4 Hz), 7.95 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.22 (1H, d, J=5.4 Hz), 9.09 (1H, brs), 10.59 (1H, brs)

実施例 257

3-{(2S, 4S)-4-[2-(1-エトキシカルボニル-1-メチルエチル)-6-イミダゾ [1, 2-b] ピリダジニル]-1-ピペラジニル}-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 2-(6-クロロイミダゾ [1, 2-b] ピリダジン-2-イル)-2-メチルプロピオン酸エチル 2.00 g 及びピペラジン 19.7 g を用い、実施例 196 (1) と同様の手法で 100°C にて反応することにより 1-[2-(1-エトキシカルボニル-1-メチルエチル)-6-イミダゾ [1, 2-b] ピリダジニル] ピペラジン 2.37 g を油状物として得た。

(2) 上記化合物2. 37 g及び参考例12の表題化合物1. 87 gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{4-[2-(1-エトキシカルボニル-1-メチルエチル)-6-イミダゾ[1, 2-b]ピリダジニル]-1-ピペラジニル}-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン3. 29 gを淡黄色固体として得た。

(3) 上記化合物1. 10 gをジクロロメタン10 mLに溶解し、トリフルオロ酢酸5 mLを加え、室温にて1. 5時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣を酢酸エチルに溶解し、4 mol/L塩酸-酢酸エチル溶液1 mLを加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物1. 05 gを白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.15 (3H, t, J=7.1 Hz), 1.61 (6H, s), 2.16-2.36 (1H, m), 2.90-4.80 (19H, m), 4.10 (2H, q, J=7.1 Hz), 7.64 (1H, d, J=10 Hz), 8.10 (1H, d, J=10 Hz), 8.22 (1H, s), 9.11 (1H, brs), 10.85 (1H, brs).

実施例258

3-((2S, 4S)-4-{4-[2-(1-カルボキシ-1-メチルエチル)-6-イミダゾ[1, 2-b]ピリダジニル]-1-ピペラジニル}-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 3-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{4-[2-(1-エトキシカルボニル-1-メチルエチル)-6-イミダゾ[1, 2-b]ピリダジニル]-1-ピペラジニル}-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン【実施例257(2)の生成物】608 mgをエタノール2 mLに溶解し、水酸化リチウム-水和物85 mgの水1 mL溶液を加え、60°Cにて2時間攪拌した。反応液に希塩酸を加えてpHを6としクロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥し、減圧下で濃縮することにより3-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{4-[2-(1-カルボキシ-1-メチルエチル)-6-イミダゾ[1, 2-b]ピリダジニル]-1-ピペラジニル}

-2-ピロリジニルカルボニル) -1, 3-チアゾリジン 5.80 mg を淡黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 5.79 mg を用い、実施例 257 (3) と同様の手法により表題化合物 4.77 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.59 (6H, s), 2.11-2.31 (1H, m), 2.82-4.20 (16H, m), 4.47-4.74 (3H, m), 7.64 (1H, d, J=10 Hz), 8.09 (1H, d, J=10 Hz), 8.22 (1H, s), 9.07 (1H, br s), 10.68 (1H, br s), 12.85 (1H, br s).

実施例 259

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-メチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 4-ヒドロキシ-2-メチルキノリン 1.0 g をオキシ塩化リン 3.0 mL に加え、室温にて 30 分間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に氷冷下飽和炭酸ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、減圧下で濃縮することにより 4-クロロ-2-メチルキノリン 11.2 g を黒色油状物として得た。

(2) 上記化合物 5.33 g 及びピペラジン 25.8 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(2-メチル-4-キノリル) ピペラジン 4.19 g を得た。

(3) 上記化合物 5.00 mg 及び参考例 12 の表題化合物 6.01 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-メチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 1.15 g を淡黄色油状物として得た。

(4) 上記化合物 1.15 g を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 0.863 g を淡褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.42 (1H, m), 2.81 (3H, s), 2.91-3.20 (3H, m), 3.30-4.26 (13H, m), 4.44-4.87 (3H, m), 7.35 (1H, s), 7.73 (1H, t, J=7.6Hz), 8.00 (1H, t, J=7.6Hz), 8.16 (1H, d, J=8.4Hz), 8.24 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例 260

3-{(2S, 4R)-4-[4-(2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 4-クロロ-2-トリフルオロメチルキノリン 5.04 g にジエタノールアミン 20 mL を加え、80°C にて 19 時間攪拌した。反応液に飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより 4-[N, N-ビス(2-ヒドロキシエチル)アミノ]-2-トリフルオロメチルキノリン 3.40 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 1.77 g 及びトリエチルアミン 2.63 mL を酢酸エチル 100 mL に溶解し、メタンスルホニルクロリド 1.28 mL を氷冷下で加え、室温にて 30 分間攪拌した。析出した固体を濾去し、濾液を減圧下で濃縮することによりジメシレート体を油状物として得た。このものを N-メチル-2-ピロリドン 100 mL に溶解し、参考例 15 の表題化合物 2.02 g 及び N, N-ジイソプロピルエチルアミン 3.10 mL を加え、100°C にて 15 時間攪拌した。反応液に 10% クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより 3-{(2S, 4R)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 0.248 g を淡褐色粉末として得た。

(3) 上記化合物 246 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表

題化合物 101 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.40–2.50 (1H, m), 3.00–3.18 (3H, m), 3.59–3.95 (12H, m), 4.12–4.22 (1H, m), 4.47–5.03 (3H, m), 7.39 (1H, s), 7.75 (1H, t, J=7.9 Hz), 7.88–7.91 (1H, m), 8.12–8.14 (2H, m), 9.30 (1H, br s), 10.75 (1H, br s).

実施例 261

3-{(2S, 4S)-4-[4-(7-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 4-クロロ-7-(トリフルオロメチル)キノリン 2.5 g 及びピペラジン 9.30 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(7-トリフルオロメチル-4-キノリル)ピペラジン 3.04 g を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 619 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(7-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 458 mg を淡黄色油状物として得た。

(3) 上記化合物 458 mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 282 mg を褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20–2.47 (1H, m), 2.90–3.20 (3H, m), 3.30–4.30 (13H, m), 4.45–4.85 (3H, m), 7.46 (1H, d, J=6.7 Hz), 7.98 (1H, dd, J=9.0, 1.5 Hz), 8.43 (1H, d, J=8.9 Hz), 8.62 (1H, s), 8.96 (1H, d, J=6.7 Hz).

実施例 262

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-メトキシカルボニル-4-キノリル)

– 1 – ピペラジニル] – 2 – ピロリジニルカルボニル} – 1 , 3 – チアゾリジン
 • 3 塩酸塩の合成

(1) キヌレイン酸 25 g をオキシ塩化リン 100 mL に加え、6 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を 1 , 4 – ジオキサン 100 mL に溶解し、氷冷下アンモニア水 400 mL に滴下した。水 500 mL を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、減圧下で濃縮することにより 4 – クロロキノリン – 2 – カルボキサミド 27.3 g を黒紫色固体として得た。

(2) ピペラジン 12.9 g を N – メチル – 2 – ピロリドン 170 mL に懸濁させ、上記化合物 10.3 g を加え、80°C で加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を 1 mol/L 塩酸 150 mL を加え、クロロホルムで洗浄後、水酸化ナトリウム水溶液を加えて塩基性とし、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより 1 – (2 – カルバモイル – 4 – キノリル) ピペラジン 35.18 g を淡黄色粉末として得た。

(3) 上記化合物 2.54 g 及び参考例 12 の表題化合物 1.26 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 – { (2S, 4S) – 1 – t e r t – ブトキシカルボニル – 4 – [4 – (2 – カルバモイル – 4 – キノリル) – 1 – ピペラジニル] – 2 – ピロリジニルカルボニル} – 1 , 3 – チアゾリジン 2.19 g を得た。

(4) 上記化合物 2.19 g 及びイミダゾール 0.551 g をピリジン 20 mL に溶解し、反応液に氷冷下オキシ塩化リン 1.51 mL を滴下し、氷冷下 1 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3 – { (2S, 4S) – 1 – t e r t – ブトキシカルボニル – 4 – [4 – (2 – シアノ – 4 – キノリル) – 1 – ピペラジニル] – 2 – ピロリジニルカルボニル} – 1 , 3 – チアゾリジン 0.658 g を赤橙色固体として得た。

(5) 上記化合物 992 mg に 5.6 mol/L 塩酸 – メタノール 30 mL を加え、室温にて 24 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、

残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物の遊離塩基 6.70 mg を淡黄色油状物として得た。このものをメタノール 10 mL に溶解し、5.6 mol/L 塩酸-メタノール 0.79 mL を加え、減圧下で濃縮することにより表題化合物 6.15 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.56 (1H, m), 2.82-3.20 (3H, m), 3.40-4.30 (13H, m), 4.00 (3H, s), 4.41-4.82 (3H, m), 7.63 (1H, s), 7.75 (1H, t, J=7.8 Hz), 7.93 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.17 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.24 (1H, d, J=7.8 Hz), 9.20 (1H, brs), 11.05 (1H, brs).

実施例 263

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-カルバモイル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-カルバモイル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン【実施例 262 (3) の生成物】1.05 g を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 6.96 mg を褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.42 (1H, m), 2.89-3.20 (3H, m), 3.30-4.30 (13H, m), 4.44-4.83 (3H, m), 7.73 (1H, t, J=8.0 Hz), 7.87 (1H, s), 7.95 (1H, t, J=8.0 Hz), 8.17 (1H, d, J=8.0 Hz), 8.24 (1H, brs), 8.28 (1H, d, J=8.0 Hz), 8.86 (1H, brs), 9.18 (1H, brs), 10.89 (1H, brs).

実施例 264

3-{(2S, 4S)-4-[4-(3-エキシカルボニル-4-キノリル)-

1-ビペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・

3 塩酸塩の合成

(1) エトキシメチレンマロン酸ジエチル 115 g をアニリン 50 g に滴下し、1 時間加熱還流した。生成したエタノールを常圧で留去し、残留物を 200°C に加熱したジフェニルエーテル 750 mL 中に注ぎ、さらに 220-250°C で 2 時間加熱攪拌した。再び生成したエタノールを常圧で留去し、反応液を室温に戻し、析出した固体を濾取してヘキサンで洗浄することにより 4-ヒドロキシキノリン-3-カルボン酸エチル 51.0 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 51.0 g をオキシ塩化リン 121 mL に加え、60~70°C で 2 時間加熱攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を氷水 1 L に加え、1 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液 500 mL 及び炭酸水素ナトリウムを加えて塩基性にした。酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄し、減圧下で濃縮することにより 4-クロロキノリン-3-カルボン酸エチル 54.2 g を淡褐色固体として得た。

(3) ピペラジン 12.9 g を DMF 100 mL に溶解し、上記化合物 11.8 g の DMF 100 mL 溶液を加え、室温にて 1 時間攪拌した。反応液を氷水 500 mL に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、減圧下で濃縮することにより 1-(2-エトキシカルボニル-4-キノリル) ピペラジン 7.92 g を淡黄色固体として得た。

(4) 上記化合物 3.42 g 及び参考例 12 の表題化合物 2.70 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブロキシカルボニル-4-[4-(3-エトキシカルボニル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 4.57 g を淡黄色粉末として得た。

(5) 上記化合物 600 mg をエタノール 20 mL に溶解し、4.1 mol/L 塩酸-エタノール 10 mL を加え、室温にて 24 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製する

ことにより表題化合物の遊離塩基 269 mgを得た。これをエタノール 5 mL に溶解し、4.1 mol/L 塩酸-エタノール 0.42 mL を加え、減圧下で濃縮することにより表題化合物 253 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.41 (3H, t, J=6.9 Hz), 2.22-2.46 (1H, m), 2.90-3.20 (3H, m), 3.30-4.30 (13H, m), 4.33-4.82 (5H, m), 7.80 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.02 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.19 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.27 (1H, d, J=7.8 Hz), 9.02 (1H, s), 9.15 (1H, brs), 10.88 (1H, brs)

実施例 265

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-シアノ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-シアノ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン [実施例 262 (4) の生成物] 658 mg をクロロホルム 10 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 5 mL を加え、室温にて 24 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより表題化合物の遊離塩基 435 mg を得た。これをエタノール 20 mL に溶解し、4.1 mol/L 塩酸-エタノール 0.75 mL を加え、減圧下で濃縮することにより表題化合物 353 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.45 (1H, m), 2.90-3.20 (3H, m), 3.30-4.22 (13H, m), 4.43-4.80 (3H, m), 7.63 (1H, s), 7.75 (1H, t, J=7.8 Hz), 7.89 (1H, t, J=7.8 Hz), 8.01-8.19 (2H, m), 9.17 (1H, brs), 10.71 (1H, brs)

実施例 266

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (2 - フェニル - 4 - キノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 4 - クロロ - 2 - フェニルキノリン 2. 50 g 及びピペラジン 8. 98 g を用い、実施例 268 (1) と同様の手法により 1 - (2 - フェニル - 4 - キノリル) ピペラジン 2. 72 g を得た。

(2) 上記化合物 1. 01 g 及び参考例 12 の表題化合物 1. 00 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (2 - フェニル - 4 - キノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 1. 77 g を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 1. 75 g をメタノール 10 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 10 mL を加え室温下 14 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 0. 970 g を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 20 - 2. 45 (1H, m), 2. 90 - 3. 17 (3H, m), 3. 28 - 4. 00 (13H, m), 4. 42 - 4. 80 (3H, m), 7. 57 (1H, s), 7. 61 - 7. 82 (4H, m), 7. 95 - 8. 08 (1H, m), 8. 16 - 8. 31 (3H, m), 8. 50 (1H, d, J = 8. 7 Hz), 9. 15 (1H, br s), 11. 06 (1H, br s).

実施例 267

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (2 - アミノ - 4 - キノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 臭素 2. 32 mL を 5 % 水酸化カリウム水溶液 190 mL に溶解し、4 - クロロキノリン - 2 - カルボキサミド [実施例 262 (1) の生成物] 9. 80 g のテトラヒドロフラン 190 mL 溶液を滴下し、室温にて 30 分間攪拌し、続

いて 80°C で 1 時間加熱攪拌した。反応液を濾過し、濾液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 2-アミノ-4-クロロキノリン 1.98 g を淡黄色固体として得た。

(2) 上記化合物 1.98 g 及びピペラジン 19.1 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(2-アミノ-4-キノリル) ピペラジン 1.85 g を淡褐色粉末として得た。

(3) 上記化合物 913 mg 及び参考例 12 の表題化合物 901 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル}-4-[4-(2-アミノ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン 465 mg を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 465 mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 439 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.42 (1H, m), 2.86-3.20 (3H, m), 3.30-4.30 (13H, m), 4.41-4.84 (3H, s), 6.52 (1H, s), 7.46 (1H, t, J = 8.1 Hz), 7.59-7.82 (2H, m), 7.91 (1H, d, J = 8.1 Hz), 8.33 (2H, brs), 9.14 (1H, brs), 10.85 (1H, brs), 13.79 (1H, brs)

実施例 268

3-[{(2S,4S)-4-[4-(7-クロロ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} - 1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) ピペラジン 65.2 g を 120°C で加熱融解し、4, 7-ジクロロキノリン 15.0 g を加え、120°C で 2.5 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより 1-(7-クロロ-4-キノリル) ピペラジン 7.72 g を得た。

(2) 上記化合物 0.87 g 及び参考例 12 の表題化合物 1.00 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(7-クロロ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 1.65 g を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 1.64 g をメタノール 10 mL に懸濁し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 8.0 mL を加え、室温下 13 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 1.04 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.10-2.37 (1H, m), 2.84-4.00 (16H, m), 4.41-4.82 (3H, m), 7.36 (1H, d, J=6.9 Hz), 7.77 (1H, dd, J=9.0, 1.8 Hz), 8.22 (1H, d, J=9.0 Hz), 8.27 (1H, d, J=1.8 Hz), 8.85 (1H, d, J=6.9 Hz), 9.18 (1H, brs), 10.82 (1H, brs).

実施例 269

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-トリフルオロメチル-8-メチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 2-メチルアニリン 5.00 g を 75% リン酸 20 mL に溶解し、105 °C にて トリフルオロアセト酢酸エチル 8.60 g 滴下し、105 °C で 5.5 時間攪拌した。放冷後、反応液に水に加え、析出した固体を濾取することにより 2-トリフルオロメチル-4-ヒドロキシ-8-メチルキノリン 1.84 g を得た。

(2) 上記化合物 1.82 g を オキシ塩化リン 8.00 mL に溶解し、70 °C にて 2.5 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムにて抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより 4-クロロ-2-トリフルオロメチル-8-メチルキノリン 1.66 g を得た。

(3) 上記化合物 1.65 g 及びビペラジン 4.00 g を用いて、実施例 268

(1) と同様の手法により 1-(2-トリフルオロメチル-8-メチル-4-キノリル) ピペラジン 1.57 g を得た。

(4) 上記化合物 1.03 g 及び参考例 12 の表題化合物 1.00 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-トリフルオロメチル-8-メチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 1.81 g を白色粉末として得た。

(5) 上記化合物 1.80 g を用い、実施例 268 (3) と同様の手法により表題化合物 1.30 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.20-2.45 (1H, m), 2.72 (3H, s), 2.90-3.20 (3H, m), 3.25-4.25 (13H, m), 4.44-4.82 (3H, m), 7.40 (1H, s), 7.63 (1H, dd, J=8.3, 6.9 Hz), 7.75 (1H, d, J=6.9 Hz), 7.93 (1H, d, J=8.3 Hz), 9.12 (1H, brs), 10.85 (1H, brs), 12.65 (1H, brs).

実施例 270

3-{(2S, 4S)-4-[4-[2, 6-ビス(トリフルオロメチル)-4-キノリル]-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 4-ヒドロキシ-2, 6-ビス(トリフルオロメチル)キノリン 1.28 g をオキシ塩化リン 5.0 mL に溶解し、室温下にて 17 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた。クロロホルムにて抽出し、減圧下で濃縮することにより 4-クロロ-2, 6-ビス(トリフルオロメチル)キノリン 1.17 g を得た。

(2) 上記化合物 1.14 g 及びピペラジン 3.29 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-[2, 6-ビス(トリフルオロメチル)-4-キノリル] ピペラジン 870 mg を得た。

(3) 上記化合物 0.860 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.86 g を用い、

実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - ((2S, 4S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - {4 - [2, 6 - ビス (トリフルオロメチル) - 4 - キノリル] - 1 - ピペラジニル} - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 1, 3 - チアゾリジン 1. 55 g を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 1. 54 g を用い、実施例 268 (3) と同様の手法により表題化合物 860 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.11 - 2.46 (1H, m), 2.72 - 4.20 (16H, m), 4.35 - 4.89 (3H, m), 7.54 (1H, s), 8.14 (1H, dd, J = 9.0, 1.2 Hz), 8.33 (1H, d, J = 9.0 Hz), 8.38 (1H, d, J = 1.2 Hz), 9.24 (1H, brs), 10.88 (1H, brs).

実施例 271

3 - ((2S, 4S) - 4 - {4 - [2, 8 - ビス (トリフルオロメチル) - 4 - キノリル] - 1 - ピペラジニル} - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 4 - クロロ - 2, 8 - ビス (トリフルオロメチル) キノリン 0.500 g 及びピペラジン 7.19 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1 - [2, 8 - ビス (トリフルオロメチル) - 4 - キノリル] ピペラジン 0.519 g を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 519 mg 及び参考例 12 の表題化合物 406 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - {(2S, 4S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - {4 - [2, 8 - ビス (トリフルオロメチル) - 4 - キノリル] - 1 - ピペラジニル} - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 631 mg を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 547 mg を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物 362 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.11 - 2.45 (1H, m), 2.86 - 3.20 (3H, m), 3.30 - 4.30 (13H, m), 4.45 - 4.

8.6 (3 H, m), 7.52 (1 H, s), 7.85 (1 H, t, J = 8.4 Hz), 8.31 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 8.42 (1 H, d, J = 8.4 Hz).

実施例 272

3-[{(2S,4S)-4-[4-(2-トリフルオロメチル-6-メトキシ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 4-メトキシアニリン 5.00 g を 75% リン酸 20 mL に溶解し、110°C にて トリフルオロアセト酢酸エチル 7.48 g を滴下し、110°C で 4 時間 加熱攪拌した。放冷後、反応液を 飽和炭酸水素ナトリム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を 減圧下で留去し、残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーで 精製することにより 2-トリフルオロメチル-4-ヒドロキシ-6-メトキシキノリン 0.450 g を 得た。

(2) 上記化合物 450 mg を用い、実施例 270 (1) と同様の手法により 4-クロロ-2-トリフルオロメチル-6-メトキシキノリン 410 mg を 白色粉末として 得た。

(3) 上記化合物 0.410 g 及び ピペラジン 1.32 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(2-トリフルオロメチル-6-メトキシ-4-キノリル) ピペラジン 0.450 g を 得た。

(4) 上記化合物 450 mg 及び 参考例 12 の表題化合物 430 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル}-4-[4-(2-トリフルオロメチル-6-メトキシ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 660 mg を 白色粉末として 得た。

(5) 上記化合物 660 mg を用い、実施例 268 (3) と同様の手法により 表題化合物 290 mg を 白色粉末として 得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.34-2.54 (1 H, m), 2.93-3.21 (3 H, m), 3.31-4.30 (13 H, m), 3.97 (3 H

, s), 4.45–4.85 (3 H, m), 7.31 (1 H, d, J = 2.7 Hz), 7.38 (1 H, s), 7.55 (1 H, dd, J = 9.3, 2.7 Hz), 8.06 (1 H, d, J = 9.3 Hz), 9.18 (1 H, brs), 11.84 (1 H, brs), 12.78 (1 H, brs).

実施例 273

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-トリフルオロメチル-7-メトキシ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 3-メトキシアニリン 20.0 g 及びトリフルオロアセト酢酸エチル 29.9 g を用い、実施例 269 (1) と同様の手法により 2-トリフルオロメチル-4-ヒドロキシ-7-メトキシキノリン 860 mg を得た。

(2) 上記化合物 850 mg を用い、実施例 269 (2) と同様の手法により 4-クロロ-2-トリフルオロメチル-7-メトキシキノリン 820 mg を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 0.820 g 及びピペラジン 4.00 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(2-トリフルオロメチル-7-メトキシ-4-キノリル) ピペラジン 0.840 g を得た。

(4) 上記化合物 0.830 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.800 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-トリフルオロメチル-7-メトキシ-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 1.25 g を白色粉末として得た。

(5) 上記化合物 1.24 g を用い、実施例 268 (3) と同様の手法により表題化合物 0.900 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.28–2.48 (1 H, m), 2.95–3.20 (3 H, m), 3.21–3.97 (12 H, m), 3.95 (3 H, s), 4.03–4.24 (1 H, m), 4.44–4.83 (3 H, m), 7.25 (1 H, s), 7.36 (1 H, dd, J = 9.9, 2.6 Hz), 7

. 51 (1H, d, J = 2.6 Hz), 8.04 (1H, d, J = 9.9 Hz),
9.16 (1H, br s), 11.69 (1H, br s).

実施例 274

3 - { (2S, 4S) - 4 - [4 - (2 - トリフルオロメチル - 8 - メトキシ - 4 - キノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 2 - メトキシアニリン 10.0 g 及びトリフルオロアセト酢酸エチル 14.5 g を用い、実施例 269 (1) と同様の手法により 2 - トリフルオロメチル - 4 - ヒドロキシ - 8 - メトキシキノリン 2.03 g を得た。

(2) 上記化合物 2.00 g を用い、実施例 269 (2) と同様の手法により 4 - クロロ - 2 - トリフルオロメチル - 8 - メトキシキノリン 1.95 g を白色粉末として得た。

上記化合物 1.95 g 及びピペラジン 8.00 g を用い、実施例 189 (1) と同様の手法により 1 - (2 - トリフルオロメチル - 8 - メトキシ - 4 - キノリル) ピペラジン 2.14 g を得た。

(4) 上記化合物 1.60 g 及び参考例 12 の表題化合物 1.01 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2S, 4S) - 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (2 - トリフルオロメチル - 8 - メトキシ - 4 - キノリル) - 1 - ピペラジニル] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 1.01 g を白色粉末として得た。

(5) 上記化合物 1.01 g を用い、実施例 268 (3) と同様の手法により表題化合物 0.640 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.15 - 2.39 (1H, m), 2.80 - 3.19 (3H, m), 3.20 - 4.18 (13H, m), 3.99 (3H, s), 4.40 - 4.78 (3H, m), 7.29 - 7.33 (1H, m), 7.35 (1H, s), 7.60 - 7.69 (2H, m), 9.14 (1H, br s), 10.71 (1H, br s), 12.61 (1H, br s).

実施例 275

3-[{(2S, 4S)-4-[4-(8-フルオロ-2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 2-フルオロアニリン 10.0 g、トリフルオロアセト酢酸エチル 16.6 g 及び濃塩酸 0.1 mL をベンゼン 40 mL に溶解し、Dean-Stark 装置を備えた反応器にて 7 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮して 75% リン酸 40 mL を加え、110°C にて 5 時間攪拌した。反応液に水を加え、炭酸水素ナトリウムにて中和した後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより 8-フルオロ-4-ヒドロキシ-2-トリフルオロメチルキノリン 1.77 g を得た。

(2) 上記化合物 1.77 g を用い、実施例 269(2) と同様の手法により 4-クロロ-8-フルオロ-2-トリフルオロメチルキノリン 1.70 g を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 1.45 g、ピペラジン 0.5 g 及び N, N-ジイソプロピルエチルアミン 0.751 g を DMF 25 mL に溶解し、70°C にて 6.5 時間攪拌した。反応液を水に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製することにより 1-(8-フルオロ-2-トリフルオロメチル-4-キノリル)ピペラジン 0.187 g を得た。

(4) 上記化合物 186 mg 及び参考例 12 の表題化合物 187 mg を用い、実施例 70(1) と同様の手法により 3-[{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(8-フルオロ-2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 302 mg を白色粉末として得た。

(5) 上記化合物 302 mg を用い、実施例 186(2) と同様の手法により表題化合物 150 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.23-2.48 (1H, m), 2.91-3.20 (3H, m), 3.21-3.89 (11H, m), 3.90-3.

9.9 (1H, m), 4.00–4.22 (1H, m), 4.45–4.85 (3H, m), 7.46 (1H, s), 7.65–7.78 (2H, m), 7.89–8.01 (1H, m), 9.16 (1H, br s), 11.02 (1H, br s).

実施例 276

3-{(2S, 4S)-4-[4-(6-クロロ-2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 4-クロロアニリン 5.00 g を 75% リン酸 20 mL に溶解し、110°C にて トリフォルオロアセト酢酸エチル 8.60 g 滴下し、110°C で 4 時間、続いて 130°C で 7 時間攪拌した。放冷後、水を加え、析出した固体を濾取することにより 2-トリフルオロメチル-4-ヒドロキシ-6-メトキシキノリン 0.800 g を得た。

(2) 上記化合物 800 mg 実施例 270 (1) と同様の手法により 4, 6-ジクロロ-2-トリフルオロメチルキノリン 540 mg を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 0.54 g 及びピペラジン 1.50 g を用いて、実施例 189 (1) と同様の手法により 1-(6-クロロ-2-トリフルオロメチル-4-キノリル) ピペラジン 0.490 g を得た。

(4) 上記化合物 480 mg 及び参考例 12 の表題化合物 460 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(6-クロロ-2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 740 mg を白色粉末として得た。

(5) 上記化合物 730 mg を用い、実施例 268 (3) と同様の手法により表題化合物 550 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.45–2.70 (1H, m), 2.80–4.06 (14H, m), 4.39–4.78 (5H, m), 7.42 (1H, s), 7.90 (1H, d, J=9.0 Hz), 8.08 (1H, d, J=2

. 7 Hz), 8. 14 (1 H, dd, J = 9. 0 Hz, 2. 7 Hz), 9. 10 (1 H, br s), 10. 08 (1 H, br s).

実施例 277

3-{(2 S, 4 S)-4-[4-(8-クロロ-2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 2-クロロアニリン 20. 0 g を用い、実施例 275 (1) と同様の手法により 8-クロロ-4-ヒドロキシ-2-トリフルオロメチルキノリン 3. 20 g を得た。

(2) 上記化合物 3. 17 g を用い、実施例 269 (2) と同様の手法により 4, 8-ジクロロ-2-トリフルオロメチルキノリン 2. 30 g を白色粉末として得た。

(3) 上記化合物 2. 30 g を用い、実施例 275 (3) と同様の手法により 1-(8-クロロ-2-トリフルオロメチル-4-キノリル) ピペラジン 0. 95 0 g を得た。

(4) 上記化合物 0. 950 g 及び参考例 12 の表題化合物 0. 900 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(8-クロロ-2-トリフルオロメチル-4-キノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 1. 20 g を白色粉末として得た。

(5) 上記化合物 1. 18 g を用い、実施例 268 (3) と同様の手法により表題化合物 0. 790 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 22-2. 53 (1 H, m), 2. 90-3. 23 (3 H, m), 3. 24-3. 89 (11 H, m), 3. 90-4. 01 (1 H, m), 4. 07-4. 22 (1 H, m), 4. 44-4. 85 (3 H, m), 7. 49 (1 H, s), 7. 62-7. 75 (1 H, m), 7. 99-8. 18 (2 H, m), 9. 18 (1 H, br s), 11. 09 (1 H, br s).

実施例 278

3-[{(2S,4S)-4-[4-(4-シアノ-1-イソキノリル)-1-ビペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 4-ブロモ-1-ヒドロキシイソキノリン 1.56 g を N-メチル-2-ピロリジン 25 mL に溶解し、シアノ化銅 1.56 g を加え、180°C で 4 時間加熱攪拌した。反応液を 100°C まで放冷した後、シアノ化ナトリウム 31.25 g の水溶液 125 mL に加え、ジクロロメタンで抽出した。抽出液を乾燥し、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 4-シアノ-1-ヒドロキシイソキノリン 0.62 g を淡黄色固体として得た。

(2) 上記化合物 916 mg をオキシ塩化リン 10 mL に溶解し、70°C で 5 時間加熱攪拌した。オキシ塩化リンを減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 1-クロロ-4-シアノイソキノリン 704 mg を白色固体として得た。

(3) ピペラジン 4.6 g を 140°C で加熱融解し、上記化合物 0.500 g を加え、140°C で 2 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-(4-シアノ-1-イソキノリル) ピペラジン 0.491 g を茶褐色固体として得た。

(4) 上記化合物 252 mg 及び参考例 12 の表題化合物 300 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-1-tert-ブロキシカルボニル}-4-[4-(4-シアノ-1-イソキノリル)-1-ビペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 494 mg を淡黄色固体として得た: ¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5 H, s), 1.46 (4.5 H, s), 1.87-2.02 (1 H, m), 2.41-2.55 (1 H, m), 2.61-2.80 (4 H, m), 2.84-3.32 (3 H, m), 3.35 (1 H, dt, J = 2.7, 10.0 Hz), 3.62-

4. 16 (7 H, m), 4. 40 – 4. 82 (3 H, m), 7. 59 (1 H, t, J = 8. 1 Hz), 7. 77 (1 H, t, J = 8. 1 Hz), 8. 01 (1 H, d, J = 8. 1 Hz), 8. 07 (1 H, d, J = 8. 1 Hz), 8. 46 (1 H, s)。

(5) 上記化合物 490 mg をテトラヒドロフラン 5 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 2.5 mL を加え、室温下 14 時間攪拌した。析出した固体を濾取し、エタノールから再結晶することにより表題化合物 202 mg を淡褐色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 26 – 2. 43 (1 H, m), 2. 93 – 4. 20 (16 H, m), 4. 44 – 4. 78 (3 H, m), 7. 74 – 7. 82 (1 H, m), 7. 75 – 8. 05 (2 H, m), 8. 22 (1 H, d, J = 8. 4 Hz), 8. 69 (1 H, s), 9. 16 (1 H, br s), 10. 85 (1 H, br s), 12. 65 (1 H, br s)。

実施例 279

3-{(2S, 4S)-4-[4-(4-クロロ-1-イソキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1-クロロ-1-ヒドロキシイソキノリン 3. 63 g を用い、実施例 278 (2) と同様の手法により 1, 4-ジクロロイソキノリン 3. 95 g を灰色固体として得た。

(2) ピペラジン 12. 6 g を 140°C で加熱融解し、上記化合物 2. 78 g を加え、110°C で 1 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-(4-クロロ-1-イソキノリル) ピペラジン 3. 86 g を茶褐色固体として得た。

(3) 上記化合物 446 mg 及び参考例 12 の表題化合物 450 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-クロロ-1-イソキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 596 mg を白

色固体として得た。

(4) 上記化合物 5.92 mg を 1.1 mol/L 塩酸-メタノール 10 mL に溶解し、室温下 5 日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、エタノール 5 mL を加え、析出した固体を濾取することにより表題化合物 3.18 mg を淡黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.32-2.46 (1H, m), 2.95-4.20 (16H, m), 4.43-4.78 (3H, m), 7.74-7.82 (1H, m), 7.90-7.97 (1H, m), 8.14 (1H, d, J=8.0 Hz), 8.23 (1H, d, J=8.3 Hz), 8.30 (1H, s), 9.17 (1H, brs), 10.83 (1H, brs), 12.53 (1H, brs).

実施例 280

3-[{(2S,4S)-4-[4-(4-ブロモ-1-イソキノリル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1-ブロモ-1-ヒドロキシイソキノリン 3.11 g を用い、実施例 278 (2) と同様の手法により 4-ブロモ-1-クロロイソキノリン 3.00 g を淡褐色固体として得た。

(2) ピペラジン 6.94 g を 140°C で加熱融解し、上記化合物 2.92 g を加え、110°C で 1 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥し、減圧下で濃縮することにより 1-(4-ブロモ-1-イソキノリル) ピペラジン 2.52 g を茶褐色固体として得た。

(3) 上記化合物 4.88 mg 及び参考例 12 の表題化合物 4.50 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[{(2S,4S)-4-[4-(4-ブロモ-1-イソキノリル)-1-tert-ブトキシカルボニル-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン 7.53 mg を淡黄色固体として得た。

(4) 上記化合物 7.49 mg を 1.1 mol/L 塩酸-メタノール 6 mL に溶解

し、室温下4日間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物13 5 mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.32-2.46 (1H, m), 2.97-3.19 (3H, m), 3.40-3.97 (12H, m), 4.06-4.20 (1H, m), 4.45-4.78 (3H, m), 7.73-7.80 (1H, m), 7.89-7.97 (1H, m), 8.08 (1H, d, J=8.0 Hz), 8.22 (1H, d, J=8.3 Hz), 8.40 (1H, s), 9.17 (1H, br s), 10.94 (1H, br s), 12.60 (1H, br s).

実施例281

3-{(2S,4S)-4-[4-(4-キナゾリニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 4-ヒドロキシキナゾリン3.76 g及びDMF 2滴を塩化チオニル1.2 mLに加え、2時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣を140°Cに加熱融解したピペラジン1.0 gに少しづつ加えた。反応液に水及びクロロホルムを加え、不溶物を濾去し、濾液の有機層を分け取り、そこに1mol/L塩酸で抽出した。水層に水酸化ナトリウム水溶液を加え塩基性とした後、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより1-(4-キナゾリニル)ピペラジン1.86 gを黄色油状物として得た。

(2) 上記化合物4.71 mg及び参考例12の表題化合物6.01 mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-キナゾリニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン5.43 mgを黄色粉末として得た。

(3) 上記化合物5.43 mgを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物4.0 mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.00-2.30 (1H, m), 2.80-3.00 (1H, m), 3.00-4.85 (18H, m) 7.66-7.8

1 (1 H, m), 7.93-8.12 (2 H, m), 8.24 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 8.95 (1 H, br s), 9.09 (1 H, br s), 10.84 (1 H, br s).

実施例 282

3-{(2 S, 4 S)-4-[4-(2-トリフルオロメチル-4-キナゾリニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジンの合成

(1) 2-アミノベンズアミド 13.6 g を 1, 4-ジオキサン 50 mL に溶解し、トリフルオロ酢酸無水物 16.8 mL を氷冷下滴下した。反応液を室温にて 1 時間攪拌後、減圧下で濃縮した。残渣に酢酸 50 mL を加え、2 時間加熱還流した。放冷後、析出した固体を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄することにより 4-ヒドロキシ-2-トリフルオロメチルキナゾリン 11.9 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 5 g 及び DMF 2 滴を塩化チオニル 30 mL に加え、1 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をピペラジン 6.03 g の DMF 60 mL 溶液に加えた。室温にて 1 時間攪拌後、60°C で 30 分間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、水及びクロロホルムを加え、不溶物の濾去した。濾液の有機層を分け取り、1 mol/L 塩酸で抽出した。水層に水酸化ナトリウム水溶液を加えて塩基性とした後、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより 1-(2-トリフルオロメチル-4-キナゾリニル) ピペラジン 3.75 g を淡黄色固体として得た。

(3) 上記化合物 1.13 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-トリフルオロメチル-4-キナゾリニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 1.51 g を黄色粉末として得た。

(4) 上記化合物 1.51 g を用い、実施例 186 (2) と同様の手法により表題化合物の塩酸塩を得た。これに水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルム

で抽出した。抽出液を減圧下で濃縮し、残渣をHPLCで精製することにより表題化合物450mgを黄色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.68-1.76 (1H, m), 2.34-2.49 (1H, m), 2.57-2.80 (4H, m), 2.91-3.23 (5H, m), 3.60-4.07 (7H, m), 4.42-4.74 (2H, m), 7.54 (1H, t, J=7.8Hz), 7.80 (1H, t, J=7.8Hz), 7.91 (1H, dd, J=7.8, 0.8Hz), 8.01 (1H, dd, J=7.8, 0.8Hz).

実施例283

3-{(2S,4S)-4-[4-(2-フェニル-4-キナゾリニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) ピペラジン3.22gをDMF30mLに溶解し、4-クロロ-2-フェニルキナゾリン3gを加え、室温にて6時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に水及びクロロホルムを加え、不溶物を濾去した、濾液の有機層を分け取り、1mol/L塩酸で抽出した。水層に水酸化ナトリウム水溶液を加えて塩基性とした後、クロロホルムで抽出した。抽出液を減圧下で濃縮することにより1-(2-フェニル-4-キナゾリニル)ピペラジン2.27gを白色固体として得た。

(2) 上記化合物1.16g及び参考例12の表題化合物0.901gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-フェニル-4-キナゾリニル)-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.66gを白色粉末として得た。

(3) 上記化合物1.66gを用い、実施例186(2)と同様の手法により表題化合物1.21gを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.17-2.38 (1H, m), 2.85-3.18 (3H, m), 3.30-4.90 (16H, m), 7.56-7.

8.0 (4 H, m), 8.04 (1 H, t, J = 8.2 Hz), 8.22 (1 H, d, J = 8.2 Hz), 8.33 (1 H, d, J = 8.2 Hz), 8.53 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 9.16 (1 H, br s).

実施例 284

3-{(2 S, 4 S)-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-2-オキソ-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 参考例 12 の表題化合物 2.10 g 及び 2-アミノアセトアルデヒドジエチルアセタール 0.984 を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2 S, 4 S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2,2-ジエトキシエチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 3.57 g を淡黄色油状物として得た。

(2) 上記化合物 3.56 g 及び N-ベンジルオキシカルボニルグリシン 1.54 g を DMF 30 mL に溶解し、HOBT 1.39 g 及び EDC の塩酸塩 1.61 g を順次加え、室温下 2 日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に 0.5 mol/L 塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-{(2 S, 4 S)-4-[N-[2-(1-ベンジルオキシカルボニルアミノ)アセチル]-N-(2,2-ジエトキシエチル)アミノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1-tert-ブトキシカルボニル-1, 3-チアゾリジン 2.77 g を淡褐色油状物として得た。

(3) 上記化合物 2.77 g 及び p-トルエンスルホン酸一水和物 0.164 g をトルエン 100 mL に溶解し、70°C で 7 時間加熱した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣をメタノール 50 mL に溶解し、ギ酸アンモニウム 1.44 g 及び 10% パラジウム/炭素 1.93 g を加え、100°C で 2 日間加熱し、さらにギ酸アンモニウム 1.44 g 及び 10% パラジウム/炭素 1.93 g を加え、1

0 0 °Cで 1 日間加熱攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-[(2S, 4S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-(2-オキソ-1-ピペラジニル)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 0. 237 g を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 237 mg 及び N, N-ジイソプロピルエチルアミン 0. 32 mL を N-メチル-2-ピロリドン 5 mL に溶解し、2-クロロ-5-シアノピリジン 145 mg を加え、80 °Cで 4 時間加熱した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 3-{(2S, 4S) -1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-2-オキソ-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 425 mg を淡褐色油状物として得た:
¹H-NMR (CDCl₃) δ 1. 42 (4. 5 H, s), 1. 44 (4. 5 H, s), 1. 93-2. 10 (1 H, m), 2. 43-2. 58 (1 H, m), 2. 94-3. 22 (2 H, m), 3. 43-4. 06 (8 H, m), 4. 24 (2 H, s), 4. 40-4. 92 (3 H, m), 5. 20-5. 38 (1 H, m), 6. 52 (1 H, d, J=8. 9 Hz), 7. 70 (1 H, dd, J=8. 9, 2. 1 Hz), 8. 45 (1 H, d, J=2. 1 Hz)。

(5) 上記化合物 422 mg を酢酸エチル 1 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1. 2 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 217 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 86-1. 96 (1 H, m), 2. 14-2. 23 (1 H, m), 2. 60-2. 75 (1 H, m), 3. 12 (1 H, t, J=6. 2 Hz), 3. 25-4. 32 (10 H, m), 4. 47 (1 H, t, J=10. 0 Hz), 4. 55-4. 77 (2 H, m), 4. 95-5. 10 (1 H, m), 7. 93 (1 H, d, J=9. 0 Hz), 7. 93 (1 H, d

d, J = 9.0, 2.2 Hz), 8.54 (1H, d, J = 2.2 Hz), 8.79 (1H, br s), 10.29 (1H, br s).

実施例 285

3-[(2S, 4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-3-オキソ-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) N-(5-シアノ-2-ピリジル)エチレンジアミン 10.0 g 及びトリエチルアミン 9.5 mL をテトラヒドロフラン 300 mL に溶解し、氷冷下 2-ブロモ酢酸エチル 6.9 mL を加え、室温下で 21 時間攪拌した。反応液に二炭酸ジ-tert-ブチル 14.2 mL を加え、さらに室温下で 21 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより N-tert-ブトキシカルボニル-N'-(5-シアノ-2-ピリジル)-N-(エトキシカルボニルメチル)エチレンジアミン 17.3 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 17.3 g を 1, 4-ジオキサン 220 mL を溶解し、1 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液 75 mL を加え、室温下で 13 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に 10% クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、ジエチルエーテル-ヘキサンから結晶化させることにより N-tert-ブトキシカルボニル-N-(カルボキシメチル)-N'-(5-シアノ-2-ピリジル)エチレンジアミン 11.7 g を白色固体として得た。

(3) 上記化合物 3.20 g 及びトリエチルアミン 2.8 mL をテトラヒドロフラン 60 mL に溶解し、HOB T 1.84 g 及び EDC の塩酸塩 2.30 g を順次加え、室温下 6 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮ことにより 4-tert-ブトキシカルボニル-1-(5-シアノ-2-ピリジル)-2-オキソピペラジン 2.34 g を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 2. 34 g をジクロロメタン 50 mL に溶解し、氷冷下トリフルオロ酢酸 25 mL を加え、1 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮ことにより 1-(5-シアノ-2-ピリジル)-2-オキソピペラジン 1.02 g を白色固体として得た。

(5) 上記化合物 667 mg 及び参考例 12 の表題化合物 901 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-シアノ-2-ピリジル)-3-オキソ-1-ピペラジニル]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 976 mg を白色固体として得た: ¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5H, s), 1.46 (4.5H, s), 1.86-2.02 (1H, m), 2.42-2.55 (1H, m), 2.78-4.83 (16H, m), 7.91 (1H, dd, J=8.8, 2.1 Hz), 8.37 (1H, d, J=8.8 Hz), 8.68 (1H, d, J=2.1 Hz)。

(6) 上記化合物 972 mg を酢酸エチル 5 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 5 mL を加え、室温下 17 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 789 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.95-2.10 (1H, m), 2.80-2.94 (1H, m), 3.02-3.45 (5H, m), 3.50-4.15 (8H, m), 4.4-4.8 (3H, m), 8.21 (1H, d, J=8.9 Hz), 8.32 (1H, dd, J=8.9, 2.3 Hz), 8.87-9.06 (2H, m), 10.61 (1H, brs).

実施例 286

3-[(2S, 4S)-4-(4-メトキシカルボニルピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) イソニベコチン酸メチル 0.466 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.89 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-メトキシカルボニルピペリジノ)-

2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン 1. 19 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 166 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 132 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.88-2.13 (4H, m), 2.15-2.35 (1H, m), 2.56-2.76 (1H, m), 2.85-3.20 (5H, m), 3.43-4.00 (7H, m), 3.64 (3H, s), 4.47-4.73 (3H, m), 9.20 (1H, brs), 10.70 (1H, brs), 11.98 (1H, brs).

実施例 287

3-[(2S, 4S)-4-[4-(4-ニトロフェニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 4-(4-ニトロフェニル) ピペリジン 625 mg 及び参考例 12 の表題化合物 606 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-ニトロフェニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン 387 mg を淡黄色固体として得た。

(2) 上記化合物 387 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 240 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.95-2.38 (5H, m), 2.90-3.28 (6H, m), 3.51-4.08 (7H, m), 4.48-4.75 (3H, m), 7.54 (2H, d, J=8.1 Hz), 8.22 (2H, d, J=8.1 Hz), 9.20 (1H, brs), 10.60 (1H, brs), 12.07 (1H, brs).

実施例 288

3-[(2S, 4S)-4-[4-(2-ピリミジニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル] - 1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 4-シアノピリジン 50.0 g をメタノール 50 mL に懸濁し、28% ナ

トリウムメトキシドーメタノール溶液4. 14 mLを加えた。室温にて15分間攪拌後、塩化アンモニウム25. 7 gを加え、室温にて24時間攪拌した。反応液にアセトン200mLを加え、析出した固体を濾取することにより4-アミジノピリジン塩酸塩62. 8 gを白色固体として得た。

(2) 上記化合物5. 00 g及び3-ジメチルアミノ-2-プロペナール3. 18 gをメタノール30mLに懸濁し、28%ナトリウムメトキシドーメタノール溶液13. 8 mLを加え、12時間加熱還流した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮した。残渣に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより4-(2-ピリミジニ)ピリジン3. 45 gを微黄色固体として得た。

(3) 上記化合物3. 14 gをアセトニトリル50mLに溶解し、塩化ベンジル4. 60 mLを加え、16時間加熱還流した。反応液を10mL程度に濃縮し、ジエチルエーテル10mLを加え、析出した固体を濾取することにより1-ベンジル-4-(2-ピリミジニル)ピリジン塩酸塩5. 61 gを白色固体として得た。

(4) 上記化合物5. 50 gをエタノール20mLに懸濁し、氷冷下水素化ホウ素ナトリウム1. 47 gを加え、室温で1. 5時間攪拌した。反応液を水に加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより1-ベンジル-4-(2-ピリミジニル)-1, 2, 3, 6テトラヒドロピリジン4. 10 gを微黄色固体として得た。

(5) 上記化合物4. 10 gをエタノール100mLに溶解し、10%パラジウム炭素1. 10 gの存在下、1気圧の水素下室温にて攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより1-ベンジル-4-(2-ピリミジニル)ピペリジン3. 33 gを無色透明油状物として得た。

(6) 上記化合物3. 33 gをジクロロメタン25mLに溶解し、氷冷下クロロ

炭酸-1-クロロエチル 1. 70 mL のジクロロメタン 5 mL 溶液を加え、30 分間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をメタノール 25 mL に溶解し、1時間加熱還流した。反応液に 28% ナトリウムメトキシド-メタノール溶液 3. 40 mL を加え、filtration 後、濾液を減圧下で濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより 4-(2-ピリミジニル) ピペリジン 1. 43 g を褐色油状物として得た。

(7) 上記化合物 1. 43 g 及び参考例 12 の表題化合物 2. 39 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-ピリミジニル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 2. 30 g を白色固体として得た。

(8) 上記化合物 895 mg を用い、実施例 167 (2) と同様の手法により表題化合物 227 mg を微黄色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.05-2.46 (5H, m), 2.86-3.50 (4H, m), 3.52-4.07 (7H, m), 4.42-4.79 (3H, m), 7.42 (1H, t, J=5.1 Hz), 8.82 (2H, d, J=5.1 Hz), 9.11 (1H, br s), 11.01 (1H, br s), 12.03 (1H, br s).

実施例 289

3-[(2S, 4S)-4-[4-(5-エチル-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) イソニベコチン酸エチル 51.5 g をテトラヒドロフラン 400 mL 及びピリジン 40 mL に溶解し、クロロ炭酸ベンジル 58.7 g のテトラヒドロフラン 50 mL 溶液を氷冷下滴下した。氷冷下 1.5 時間攪拌した後、溶媒を減圧下で留去した。残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を希塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄、乾燥した。溶媒を減圧下で留去することにより 1-ベンジルオキシカルボニルイソニベコチン酸エチル 80.4 g を油状物として得た。

(2) 上記化合物42.8gをイソプロパノール300mLに溶解し、ヒドラジン一水和物43mLを加え、10時間加熱還流した。溶媒を減圧下で留去し、残渣をジイソプロピルエーテル及び水で洗浄することにより1-ベンジルオキシカルボニルイソニペコチン酸ヒドラジド23.8gを白色固体として得た。

(3) 上記化合物3.52gをテトラヒドロフラン50mL及びピリジン5mLに溶解し、氷冷下でプロピオニルクロリド1.21mLを加え、4時間攪拌した。反応液に水を加え、析出した固体を濾取した。このものを1,2-ジメトキシエタン70mLに懸濁させ、オキシ塩化リン1.40mLを加え、4時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-エチル-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル)ピペリジン2.29gを油状物として得た。

(4) 上記化合物2.29gを用い、実施例232(5)と同様の手法により4-(5-エチル-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル)ピペリジン臭化水素塩1.90gを白色固体として得た。

(5) 上記化合物の遊離塩基400mg及び参考例12の表題化合物553mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-[{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-エチル-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン856mgを白色粉末として得た。

(6) 上記化合物856mgを用い、実施例257(3)と同様の手法により表題化合物307mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.25 (3H, t, J=7.5Hz), 1.90-2.44 (5H, m), 2.84 (2H, q, J=7.5Hz), 2.89-4.20 (13H, m), 4.46-4.75 (3H, m), 10.10 (2H, brs), 12.15 (1H, brs).

実施例290

3 - ((2 S, 4 S) - 4 - {4 - [5 - (4 - クロロフェニル) - 1, 3, 4 - オキサジアゾール - 2 - イル] ピペリジノ} - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 4 - クロロベンゾイルクロリド 1. 40 μ L と 1 - ベンジルオキシカルボニルイソニペコチン酸ヒドラジド [実施例 289 (2) の生成物] 3. 00 g を用い、実施例 289 (3) と同様の手法により 1 - ベンジルオキシカルボニル - 4 - [5 - (4 - クロロフェニル) - 1, 3, 4 - オキサジアゾール - 2 - イル] ピペリジン 1. 26 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 1. 26 g を用い、実施例 232 (5) と同様の手法により 4 - [5 - (4 - クロロフェニル) - 1, 3, 4 - オキサジアゾール - 2 - イル] ピペリジン臭化水素塩 1. 09 g を白色固体として得た。

(3) 上記化合物の遊離塩基 556 mg 及び参考例 12 の表題化合物 530 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t er t - プトキシカルボニル - 4 - [4 - (5 - {4 - クロロフェニル} - 1, 3, 4 - オキサジアゾール - 2 - イル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 922 mg を白色粉末として得た。

(4) 上記化合物 896 mg を用い、実施例 257 (3) と同様の手法により表題化合物 739 mg を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2. 06 - 2. 48 (5H, m), 2. 90 - 4. 15 (13H, m), 4. 48 - 4. 98 (3H, m), 7. 69 (2H, d, J = 7. 4 Hz), 8. 01 (2H, d, J = 7. 4 Hz), 9. 14 (1H, br s), 10. 92 (1H, br s), 12. 25 (1H, br s).

実施例 291

3 - ((2 S, 4 S) - 4 - {4 - [5 - (3 - ピリジル) - 1, 3, 4 - オキサジアゾール - 2 - イル] ピペリジノ} - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) ニコチン酸クロリド 1. 40 g 及び実施例 289 (2) の生成物 2. 08

gを用い、実施例289(3)と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニル-4-[5-(3-ピリジル)-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル]ピペリジン0.48gを白色固体として得た。

(2) 上記化合物477mgを用い、実施例232(5)と同様の手法により4-[5-(3-ピリジル)-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル]ピペリジン臭化水素塩435mgを白色固体として得た。

(3) 上記化合物の遊離塩基256mg及び参考例12の表題化合物320mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-{3-ピリジル}-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン425mgを白色粉末として得た。

(4) 上記化合物425mgを用い、実施例257(3)と同様の手法により表題化合物430mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (500MHz, DMSO-d₆) δ 2.18-2.45 (5H, m), 2.95-4.15 (13H, m), 4.48-4.77 (3H, m), 7.69 (1H, dd, J=8.2, 5.1Hz), 8.40-8.47 (1H, m), 8.82-8.85 (1H, m), 9.12 (1H, brs), 9.18 (1H, s), 10.88 (1H, brs), 12.20 (1H, brs).

実施例292

3-{(2S,4S)-4-[4-[5-(4-ピリジル)-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル]ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) イソニコチン酸クロリド1.36gと実施例289(2)の生成物2.02gを用い、実施例289(3)と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニル-4-[5-(4-ピリジル)-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル]ピペリジン0.287gを白色固体として得た。

(2) 上記化合物287mgを用い、実施例232(5)と同様の手法により4-[5-(4-ピリジル)-1,3,4-オキサジアゾール-2-イル]ピペリ

ジン臭化水素塩 211 mg を白色固体として得た。

(3) 上記化合物の遊離塩基 124 mg 及び参考例 12 の表題化合物 157 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-{4-ピリジル}-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 269 mg を白色粉末として得た。

(4) 上記化合物を 268 mg 用い、実施例 257 (3) と同様の手法により表題化合物 24.2 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.10-2.46 (5H, m), 2.92-4.08 (13H, m), 4.48-4.72 (3H, m), 7.97 (2H, br s), 8.85-8.87 (2H, m), 9.13 (1H, br s), 10.55 (1H, br s), 11.97 (1H, br s).

実施例 293

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-メトキシカルボニルピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン [実施例 286 (1) の生成物] 1.01 g をメタノール 10 mL 及び水 10 mL に溶解し、氷冷下 1 mol/L 水酸化ナトリウム 3.54 mL を加え、室温にて 3 時間攪拌した。メタノールを減圧下で留去し、残渣に希塩酸を加え pH を 7 とし、析出した固体を濾取することにより 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-(4-カルボキシリピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 650 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 650 mg、HOBT 290 mg 及び EDC の塩酸塩 362 mg を DMF 15 mL に懸濁させ、ヒドラジン一水和物 114 μL を加え、室温にて 18 時間攪拌した。DMF を減圧下で留去後、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム

水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥し、減圧下で濃縮した。残渣をテトラヒドロフラン 50 mL 及びピリジン 5 mL に溶解し、氷冷下トリホスゲン 190 mg を加え、室温にて 2 日間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより $3 - \{ (2S, 4S) - 1 - t e r t - o b u t e k i s h i c a r b o n i l e - 4 - [4 - (5 - o x i s o - 4, 5 - d i h y d r o - 1, 3, 4 - o x i s a z i a z o l e - 2 - i l) p e r i g i n o] - 2 - p i r o l i g i n e l c a r b o n i l e \} - 1, 3 - t e r t - o x i a z i n e - 104$ mg を白色固体として得た。

(3) 上記化合物 104 mg を用い、実施例 257 (3) と同様の手法により表題化合物 80 mg を白色粉末として得た。

1H -NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.82–2.32 (5 H, m), 2.80–4.10 (13 H, m), 4.47–4.72 (3 H, m), 9.10 (1 H, br s), 10.41 (1 H, br s), 11.86 (1 H, br s), 12.21 (1 H, br s).

実施例 294

$3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [4 - (4 - m e t h y l e - 5 - o x i s o - 4, 5 - d i h y d r o - 1, 3, 4 - o x i s a z i a z o l e - 2 - i l) p e r i g i n o] - 2 - p i r o l i g i n e l c a r b o n i l e \} - 1, 3 - t e r t - o x i a z i n e \cdot 2$ 塩酸塩の合成

(1) 実施例 289 (2) の生成物 7.46 g をテトラヒドロフラン 200 mL 及びピリジン 20 mL に懸濁させ、氷冷下トリホスゲン 3.0 g のテトラヒドロフラン 20 mL 溶液を加え、室温にて 18 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル) ピペリジン 5.92 g を油状物として得た。

(2) 上記化合物 1.02 g を DMF 15 mL に溶解し、炭酸カリウム 0.700 g 及びヨウ化メチル 320 μ L を加え、室温にて 15 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水

で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(4-メチル-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサシアゾール-2-イル) ピペリジン 0. 900 g を油状物として得た。

(3) 上記化合物 894 mg を用い、実施例 232 (5) と同様の手法により生成した臭化水素塩に 1 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより 4-(4-メチル-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサシアゾール-2-イル) ピペリジン 352 mg を淡黄色固体として得た。

(4) 上記化合物 352 mg 及び参考例 12 の表題化合物 550 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-メチル-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサシアゾール-2-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 402 mg を白色固体として得た。

(5) 上記化合物 402 mg を用い、実施例 257 (3) と同様の手法により表題化合物 375 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1. 90-2. 32 (5H, m), 2. 85-4. 05 (13H, m), 3. 29 (3H, s), 4. 47-4. 72 (3H, m), 9. 10 (1H, brs), 10. 45 (1H, brs), 11. 92 (1H, brs).

実施例 295

3-{(2S, 4S)-4-[4-(4-メトキシカルボニルメチル-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサシアゾール-2-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサシアゾール-2-イル) ピペリジン [実施例 294 (1) の生成物] 1. 84 g 及びプロモ酢酸メチル 670 μL を用い、実施例 294 (2) と同様の手法により 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(4-メトキシカルボニルメチル-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサシアゾール

-2-イル) ピペリジン2. 28 gを油状物として得た。

(2) 上記化合物2. 26 gを用い、実施例232(5)と同様の手法により生成した臭化水素塩に1mol/L水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより4-(4-メトキシカルボニルメチル-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル) ピペリジン1. 20 gを油状物として得た。

(3) 上記化合物1. 20 g及び参考例12の表題化合物1. 24 gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(4-メトキシカルボニルメチル-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン1. 41 gを淡黄色固体として得た。

(4) 上記化合物904 mgを用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物877 mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1. 90-2. 32 (5H, m), 2. 90-4. 10 (13H, m), 3. 57 (3H, s), 4. 47-4. 74 (3H, m), 4. 64 (2H, s), 9. 10 (1H, brs), 10. 73 (1H, brs), 12. 20 (1H, brs).

実施例296

3-{(2S, 4S)-4-[4-[4-(2-モルホリノエチル)-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(1) 実施例294(1)の生成物930 mg及び4-(2-クロロエチル) モルホリン塩酸塩685 mgを用い、実施例294(2)と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニル-4-[4-(2-モルホリノエチル)-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジン720 mgを油状物として得た。

(2) 上記化合物696 mgを用い、実施例232(5)と同様の手法により生

成した臭化水素塩に 1 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより 4-[4-(2-モルホリノエチル)-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジン 328 mg を油状物として得た。

(3) 上記化合物 318 mg 及び参考例 12 の表題化合物 322 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-モルホリノエチル)-5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジノ)-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン 606 mg を油状物として得た。

(4) 上記化合物 606 mg を用い、実施例 258 (2) と同様の手法により表題化合物 522 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.95-2.36 (5H, m), 2.90-4.15 (25H, m), 4.47-4.74 (3H, m), 9.10 (1H, brs), 10.64 (1H, brs), 11.54 (1H, brs), 11.83 (1H, brs), 12.02 (1H, brs).

実施例 297

3-((2S, 4S)-4-{4-[5-オキソ-4-(3-ピコリル)-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジノ}-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 実施例 294 (1) の生成物 0.932 g 及び 3-ピコリルクロリド塩酸塩 0.605 g を用い、実施例 294 (2) と同様の手法により 1-ベンジルオキシカルボニル-4-[5-オキソ-4-(3-ピコリル)-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジン 1.06 g を油状物として得た。

(2) 上記化合物 1.01 g を用い、実施例 232 (5) と同様の手法により生成した臭化水素塩に 1 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、減圧下で濃縮することにより 4-[5-オキソ-4-(3-ピコリル

) - 4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジン 0. 17 g を淡黄色固体として得た。

(3) 上記化合物 170 mg 及び参考例 12 の表題化合物 187 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{4-[5-オキソ-4-(3-ピコリル)-4, 5-ジヒドロ-1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル] ピペリジノ}-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 236 mg を白色粉末として得た。

(4) 上記化合物 236 mg を用い、実施例 257 (3) と同様の手法により表題化合物 204 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1. 98-2. 36 (5 H, m), 2. 93-4. 05 (13 H, m), 4. 47-4. 74 (3 H, m), 5. 08 (2 H, s), 7. 86-7. 89 (1 H, m), 8. 30-8. 32 (1 H, m), 8. 79 (1 H, d, J=5. 1 Hz), 8. 85 (1 H, s), 9. 10 (1 H, br s), 10. 90 (1 H, br s), 12. 22 (1 H, br s).

実施例 298

3-[(2S, 4S)-4-{4-(2-tert-ブチル-2H-テトラゾール-5-イル) ピペリジノ}-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) イソニベコチン酸アミド 19. 4 g 及びトリエチルアミン 42 mL をジクロロメタン 500 mL に溶解し、氷冷下ベンジルオキシクロロカーボネート 24 mL を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 1-ベンジルオキシカルボニル-4-カルバモイルピペリジン 33. 3 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 33. 3 g 及びイミダゾール 17. 3 g をピリジン 350 mL に溶解し、氷冷下オキシ塩化リン 47 mL を加え、室温にて 3 時間攪拌した。反応液に氷冷下飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。

抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 1-ベンジルオキシカルボニル-4-シアノピペリジン 20.6 g を微黄色油状物として得た。

(3) 上記化合物 1.42 g を N-メチル-2-ピロリドン 60 mL に溶解し、アジ化ナトリウム 1.13 g 及びトリエチルアミン塩酸塩 1.24 g を加え、150°C にて 6 時間攪拌した。反応液に 1 mol/L 塩酸を加えて pH を 1 とし、酢酸エチルで抽出した。抽出液に 10% 水酸化ナトリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで洗浄し、水層を濃塩酸で pH を 1 とし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣にトリフルオロ酢酸 6 mL と tert-ブタノール 0.900 g 及び濃硫酸 0.16 mL を加え、室温にて 3 日間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を 2.5 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣を HPLC により精製することにより 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(2-tert-ブチル-2H-テトラゾール-5-イル) ピペリジン 140 mg を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 140 mg をエタノール 10 mL に溶解し、10% パラジウム/炭素 100 mg の存在下、1 気圧の水素下室温にて 4 時間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮することにより 4-(2-tert-ブチル-2H-テトラゾール-5-イル) ピペリジン 85 mg を白色固体として得た。

(5) 上記化合物 85 mg 及び参考例 12 の表題化合物 117 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(2-tert-ブチル-2H-テトラゾール-5-イル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル] -1, 3-チアゾリジン 192 mg を白色粉末として得た。

(6) 上記化合物 192 mg を用い、実施例 257 (3) と同様の手法により表題化合物 113 mg を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.67 (9H, s), 1.95-2.30 (5H, m), 2.92-4.10 (13H, m), 4.40-

4. 73 (3H, m).

実施例 299

3 - ((2S, 4S) - 4 - {4 - [1 - (4 - メトキシフェニル) - 1H - テトラゾール - 5 - イル] ピペリジノ} - 2 - ピロリジニルカルボニル) - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) イソニペコチン酸 19.0 g を水 150 mL 及び 1, 4 - ジオキサン 30.0 mL に溶解し、氷冷下 1 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液 150 mL 及び二炭酸ジ - tert - ブチル 35.3 g を加え、室温にて 3 日間攪拌した。1, 4 - ジオキサンを減圧留去し、残渣に 5% 硫酸水素カリウムを加え、析出した固体を濾取することにより、1 - tert - ブトキシカルボニルイソニペコチン酸 33.0 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 2.63 g、HOBT 2.11 g 及び EDC の塩酸塩 2.64 g を DMF 50 mL に溶解し、p - アニシジン 1.41 g を加え、室温にて 3 時間攪拌した。反応液に水を加え、析出した固体を濾取することにより 1 - tert - ブトキシカルボニルイソニペコチン酸 4 - メトキシフェニルアミド 2.84 g を白色固体として得た。

(3) 上記化合物 1.06 g をテトラヒドロフラン 30 mL に溶解し、トリメチルシリルアジド 845 μL とトリフェニルホスフィン 1.66 g 及び 40% アゾジカルボン酸ジイソプロピル / トルエン溶液 3.20 g を加え、室温にて 23 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣を HPLC により精製することにより 1 - tert - ブトキシカルボニル - 4 - [1 - (4 - メトキシフェニル) - 1H - テトラゾール - 5 - イル] ピペリジン 0.514 g を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 514 mg をジクロロメタン 10 mL に溶解し、室温にてトリフルオロ酢酸 3 mL を加え、5 時間攪拌した。溶媒を減圧下で留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 4 - [1 - (4 - メトキシフェニル) - 1H - テトラゾール - 5 - イル] ピペリジン 260 mg を油状物として得た。

(5) 上記化合物 260 mg 及び参考例 12 の表題化合物 295 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{4-[1-(4-メトキシフェニル)-1H-テトラゾール-5-イル]ピペリジノ}-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン 427 mg を白色粉末として得た。

(6) 上記化合物 424 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 301 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 1.95-2.35 (5 H, m), 2.87-3.95 (13 H, m), 3.87 (3 H, s), 4.46-4.73 (3 H, m), 7.19 (2 H, d, J=8.8 Hz), 7.61 (2 H, d, J=8.8 Hz), 9.10 (1 H, brs), 10.70 (1 H, brs), 12.02 (1 H, brs).

実施例 300

3-((2S, 4S)-4-{4-(5-クロロ-3-ベンゾフラニル)ピペリジノ}-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 4-(5-クロロ-3-ベンゾフラニル)ピペリジン 380 mg 及び参考例 12 の表題化合物 404 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-((2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{4-(5-クロロ-3-ベンゾフラニル)ピペリジノ}-2-ピロリジニルカルボニル)-1, 3-チアゾリジン 697 mg を淡黄色粉末として得た。

(2) 上記化合物 697 mg を用い、実施例 133 (2) と同様の手法により表題化合物 182 mg を褐色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.00-2.40 (5 H, m), 2.90-4.14 (13 H, m), 4.49-4.74 (3 H, m), 7.35 (1 H, dd, J=8.7, 1.8 Hz), 7.61 (1 H, d, J=8.7 Hz), 7.94 (1 H, s), 7.99 (1 H, s), 9.22 (1 H, brs), 10.71 (1 H, brs), 12.11 (1 H, brs).

実施例 301

3 - { (2S, 4S) - 4 - [4 - (2-ベンズイミダゾリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) エタノール 160 mL とクロロホルム 180 mL の混合溶液に、氷冷下塩化アセチル 180 mL を滴下した。30 分間攪拌後、氷冷下 1-ベンジルオキシカルボニル-4-シアノピペリジン【実施例 298 (2) の生成物】20.6 g のクロロホルム 180 mL 溶液を加え、室温にて 18 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮することにより 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(エトキシカルボンイミドイル) ピペリジン塩酸塩 28.7 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 2.88 g 及び 1, 2-フェニレンジアミン 1.19 g をエタノール 50 mL に溶解し、4 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に 0.5 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を 0.2 mol/L 塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(2-ベンズイミダゾリル) ピペリジン 2.61 g を淡褐色固体として得た。

(3) 上記化合物 2.50 g をメタノール 50 mL に溶解し、10% パラジウム/炭素 500 mg の存在下、1 気圧の水素下室温にて攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下で濃縮することにより 4-(2-ベンズイミダゾリル) ピペリジン 1.50 g を淡褐色固体として得た。

(4) 上記化合物 332 mg 及び参考例 12 の表題化合物 450 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2S, 4S) - 4 - [4 - (2-ベンズイミダゾリル) ピペリジノ] - 1 - tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 434 mg を黄色固体として得た: ¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.36 (4.5H, s), 1.40 (4.5H, s), 1.75-2.32 (7H, m), 2.43-2.56 (1H, m), 2.75-4.15 (10H, m), 4.38-4.82 (3H, m), 7.17-7.25 (2H, m), 7.41 (1H, br s), 7.68 (1H,

b r s) , 1 0 . 7 4 (1 H, b r s) 。

(5) 上記化合物 4 3 0 m g をエタノール 4 m L に溶解し、4. 1 m o l / L 塩酸-エタノール 2. 2 m L を加え、室温下 1 3 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 3 1 8 m g を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2. 2 0 - 2. 5 7 (5 H, m) , 2. 9 5 - 4. 0 7 (1 3 H, m) , 4. 4 7 - 4. 7 9 (3 H, m) , 7. 4 8 - 7. 5 7 (2 H, m) , 7. 7 4 - 7. 8 3 (2 H, m) , 9. 1 4 (1 H, b r s) , 1 0 . 9 1 (1 H, b r s) , 1 2 . 1 8 (1 H, b r s) .

実施例 3 0 2

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (5 -シアノ - 2 -ベンズイミダゾリル) ピペリジノ] - 2 -ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 -チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 1 -ベンジルオキシカルボニル - 4 - (エトキシカルボンイミドイル) ピペリジン塩酸塩 [実施例 3 0 1 (1) の生成物] 2. 8 7 g 及び 3, 4 -ジアミノベンゾニトリル [実施例 2 3 1 (1) の生成物] 1. 4 6 g を用い、実施例 3 0 1 (2) と同様の手法により 1 -ベンジルオキシカルボニル - 4 - (5 -シアノ - 2 -ベンズイミダゾリル) ピペリジン 2. 1 1 g を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 2. 1 1 g を用い、実施例 3 0 1 (3) と同様の手法により 4 - (5 -シアノ - 2 -ベンズイミダゾリル) ピペリジン 1. 4 4 g を黄色粉末として得た。

(3) 上記化合物 4 9 8 m g 及び参考例 1 2 の表題化合物 6 0 1 m g を用い、実施例 7 0 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - プロキシカルボニル - 4 - [4 - (5 -シアノ - 2 -ベンズイミダゾリル) ピペリジノ] - 2 -ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 -チアゾリジン 4 6 3 m g を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 4 5 9 m g に 4 m o l / L 塩酸 - 1 , 4 -ジオキサン 2. 5 m L を加え、室温下 1 0 日間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 4 1 2 m g を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.17-2.60 (5H, m), 2.95-4.10 (13H, m), 4.45-4.79 (3H, m), 5.7 (1H, br s), 7.73 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.82 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.21 (1H, s), 9.13 (1H, br s), 10.97 (1H, br s), 12.14 (1H, br s).

実施例 303

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-フルオロ-2-ベンズイミダゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・3塩酸塩の合成

(2) 実施例 301 (1) の生成物 2.87 g 及び 4-フルオロ-1, 2-フェニレンジアミン [実施例 233 (1) の生成物] 1.38 g を用い、実施例 301 (2) と同様の手法により 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-フルオロ-2-ベンズイミダゾリル)ピペリジン 2.72 g を黄色固体として得た。

(2) 上記化合物 2.71 g を用い、実施例 301 (3) と同様の手法により 4-(5-フルオロ-2-ベンズイミダゾリル)ピペリジン 1.84 g を茶褐色固体として得た。

(3) 上記化合物 488 mg 及び参考例 12 の表題化合物 601 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-フルオロ-2-ベンズイミダゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 505 mg を淡褐色固体として得た。

(4) 上記化合物 501 mg をエタノール 5.5 mL に溶解し、4.1 mol/L 塩酸-エタノール 3.7 mL を加え、室温下 3 日間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 391 mg を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.17-2.55 (5H, m), 2.93-4.10 (13H, m), 4.45-4.78 (3H, m), 7.30-7.41 (1H, m), 7.60 (1H, dd, J=8.6, 2.1 Hz), 7.79 (1H, dd, J=8.9, 4.5 Hz), 9.14 (1H, br s), 10.

. 9 6 (1 H, b r s) , 1 2 . 1 6 (1 H, b r s) .

実施例 304

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (5 - シアノ - 1 - メチル - 2 - ベンズイミダゾリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) 実施例 301 (1) の生成物 1. 2 9 g 及び 3 - アミノ - 4 - メチルアミノベンゾニトリル 0. 6 1 g を用い、実施例 301 (2) と同様の手法により 1 - ベンジルオキシカルボニル - 4 - (5 - シアノ - 1 - メチル - 2 - ベンズイミダゾリル) ピペリジン 1. 0 3 g を淡褐色固体として得た。

(2) 上記化合物 1. 0 3 g を用い、実施例 301 (3) と同様の手法により 4 - (5 - シアノ - 1 - メチル - 2 - ベンズイミダゾリル) ピペリジン 0. 5 4 9 g を黄色固体として得た。

(3) 上記化合物 3 9 6 mg 及び参考例 12 の表題化合物 4 5 0 mg を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2 S, 4 S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (5 - シアノ - 1 - メチル - 2 - ベンズイミダゾリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリジン 3 1 6 mg を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 3 1 3 mg を酢酸エチル 1 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸 - 酢酸エチル 3 mL を加え、室温下 1 8 時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物 2 9 8 mg を白色粉末として得た。

¹ H - NMR (DMSO - d₆) δ 2. 1 3 - 2. 4 3 (5 H, m) , 2. 9 7 - 3. 3 5 (5 H, m) , 3. 4 2 - 4. 0 7 (1 3 H, m) , 4. 4 7 - 4. 9 0 (3 H, m) , 7. 7 1 (1 H, d, J = 8. 4 Hz) , 7. 8 4 (1 H, d, J = 8. 4 Hz) , 8. 1 9 (1 H, s) , 9. 1 4 (1 H, b r s) , 1 0. 9 1 (1 H, b r s) , 1 2 . 1 4 (1 H, b r s) .

実施例 305

3 - { (2 S, 4 S) - 4 - [4 - (5 - フルオロ - 1 - メチル - 2 - ベンズイミダゾリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1 , 3 - チアゾリ

ジン・3塩酸塩の合成

(1) 実施例301(1)の生成物2.87g及び4-フルオロ-N1-メチル-1,2-フェニレンジアミン[実施例238(1)の生成物]1.30gを用い、実施例301(2)と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-フルオロ-1-メチル-2-ベンズイミダゾリル)ピペリジン2.83gを茶褐色油状物として得た。

(2) 上記化合物2.83gを用い、実施例301(3)と同様の手法により4-(5-フルオロ-1-メチル-2-ベンズイミダゾリル)ピペリジン1.65gを褐色固体として得た。

(3) 上記化合物513mg及び参考例12の表題化合物601mgを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-フルオロ-1-メチル-2-ベンズイミダゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン377mgを淡褐色固体として得た。

(4) 上記化合物373mgを酢酸エチル1mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル3.8mLを加え、室温下12時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物226mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 2.18-2.43(5H, m), 2.97-3.37(5H, m), 3.60-4.09(13H, m), 4.47-4.80(4H, m), 7.39(1H, t, J=8.7Hz), 7.57(1H, dd, J=8.7, 2.0Hz), 7.83-7.92(1H, m), 9.14(1H, brs), 10.95(1H, brs), 12.14(1H, brs)

実施例306

3-{(2S,4S)-4-[4-(5-メチル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジンの合成

(1) 実施例301(1)の生成物2.50g及び2-アミノ-4-メチルフェノール1.60gを用い、実施例301(2)と同様の手法により1-ベンジル

オキシカルボニル-4-(5-メチル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジン2.01gを茶褐色油状物として得た。

(2) 上記化合物2.00gを用い、実施例301(3)と同様の手法により4-(5-メチル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジン1.21gを緑色固体として得た。

(3) 上記化合物0.714g及び参考例12の表題化合物0.901gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-メチル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.47gを淡緑色固体として得た。

(4) 上記化合物1.47gを4.1mol/L塩酸-エタノール7mLに溶解し、室温下6時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより表題化合物0.601gを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.52-1.65 (1H, m), 1.72-1.88 (2H, m), 1.98-2.18 (4H, m), 2.22-2.33 (1H, m), 2.40 (3H, s), 2.64-3.03 (7H, m), 3.07 (1H, t, J=6.2Hz), 3.58-3.93 (3H, m), 4.38-4.68 (2H, m), 7.15 (1H, dd, J=8.3, 1.3Hz), 7.48 (1H, d, J=1.3Hz), 7.53 (1H, d, J=8.3Hz).

実施例307

3-{(2S,4S)-4-[4-(5-トリフルオロメチル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジンの合成

(1) 実施例301(1)の生成物2.96g及び2-アミノ-4-トリフルオロメチルフェノール2.30gを用い、実施例301(2)と同様の手法により

1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-トリフルオロメチル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジン2.68gを褐色油状物として得た。

(2) 上記化合物2.68gを用い、実施例301(3)と同様の手法により4-(5-トリフルオロメチル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジン1.74gを淡緑色油状物として得た。

(3) 上記化合物0.892g及び参考例12の表題化合物0.901gを用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-トリフルオロメチル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジン1.56gを白色固体として得た。

(4) 上記化合物1.47gを4.1mol/L塩酸-エタノール7mLに溶解し、室温下16時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより表題化合物0.034gを白色粉末として得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 1.54-1.65(1H,m), 1.74-1.89(2H,m), 2.03-2.24(4H,m), 2.27-2.38(1H,m), 2.71-3.14(8H,m), 3.58-4.03(3H,m), 4.41-4.72(2H,m), 7.74(1H,d,J=8.5Hz), 7.92(1H,d,J=8.5Hz), 8.14(1H,s).

実施例308

3-{(2S,4S)-4-[4-(5-メトキシカルボニル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジンの合成

(1) 実施例301(1)の生成物5.92g及び3-アミノ-4-ヒドロキシ安息香酸メチル4.34gを用い、実施例301(2)と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-メトキシカルボニル-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジン5.44gを微赤色固体として得た。

(2) 上記化合物 2. 02 g を用い、実施例 301 (3) と同様の手法により 4 - (5-メトキシカルボニル-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジン 1. 40 g を淡黄色固体として得た。

(3) 上記化合物 0. 858 g 及び参考例 12 の表題化合物 0. 901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2S, 4S) - 1 - t e r t - トキシカルボニル - 4 - [4 - (5-メトキシカルボニル-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル } - 1 , 3 - チアゾリジン 1. 48 g を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 1. 47 g をメタノール 2 mL に溶解し、5. 6 mol/L 塩酸-メタノール 2. 5 mL を加え、室温下 14 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣を HPLC で精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより表題化合物 0. 080 g を白色粉末として得た。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ 1. 56 - 1. 67 (1H, m), 1. 74 - 1. 89 (2H, m), 2. 03 - 2. 24 (4H, m), 2. 32 - 2. 43 (1H, m), 2. 72 - 3. 12 (8H, m), 3. 48 - 3. 73 (1H, m), 3. 48 - 3. 73 (1H, m), 3. 80 - 3. 90 (1H, m), 3. 88 (3H, s), 3. 96 - 4. 08 (1H, m), 4. 42 - 4. 72 (2H, m), 5. 3 (1H, brs), 7. 82 (1H, d, J = 8. 5 Hz), 8. 00 (1H, dd, J = 8. 5, 1. 7 Hz), 8. 24 (1H, d, J = 1. 7 Hz).

実施例 309

3 - { (2S, 4S) - 4 - [4 - (5-エトキシカルボニル-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル } - 1 , 3 - チアゾリジンの合成

(1) 実施例 301 (1) の生成物 25. 0 g 及び 3-アミノ-4-ヒドロキシ安息香酸エチル 18. 8 g を用い、実施例 301 (2) と同様の手法により 1 - ベンジルオキシカルボニル - 4 - (5-エトキシカルボニル-2-ベンズオキサ

ゾリル) ピペリジン 20.0 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物 10.2 g を用い、実施例 301 (3) と同様の手法により 4 - (5-エトキシカルボニル-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジン 7.05 g を白色固体として得た。

(3) 上記化合物 4.04 g 及び参考例 12 の表題化合物 4.03 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3 - { (2S, 4S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (5-エトキシカルボニル-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン 7.56 g を白色粉末として得た。

(4) 上記化合物 2.24 g をジクロロメタン 4 mL 及びトリフルオロ酢酸 2 mL に溶解し、室温で 15 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより表題化合物 1.18 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.41 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.65 - 2.45 (8H, m), 2.94 - 3.16 (9H, m), 3.63 - 3.98 (3H, m), 4.40 (2H, q, J = 7.2 Hz), 4.44 - 4.68 (2H, m), 7.51 (1H, d, J = 8.7 Hz), 8.07 (1H, dd, J = 8.7, 1.8 Hz), 8.39 (1H, d, J = 1.8 Hz).

実施例 310

3 - { (2S, 4S) - 4 - [4 - (5-カルボキシ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 3 - { (2S, 4S) - 1 - t e r t - ブトキシカルボニル - 4 - [4 - (5-エトキシカルボニル-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル} - 1, 3 - チアゾリジン [実施例 309 (3) の生成物] 4.51 g をエタノール 16 mL 及び水 8 mL に溶解し、水酸化リチウム一水和物 678 mg を加え、室温で 3.5 時間攪拌した。反応液を水で希釈し、1 m o

1/L 塩酸を加え pH を 7 とし、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-カルボキシ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 3. 45 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 786 mg を用い、実施例 167 (2) と同様の手法により表題化合物 689 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.10-2.45 (5H, m), 2.88-4.12 (13H, m), 4.45-4.81 (3H, m), 7.82 (1H, d, J=8.7 Hz), 8.02 (1H, dd, J=8.7, 1.5 Hz), 8.24 (1H, d, J=1.5 Hz), 9.20 (1H, brs), 10.45 (1H, brs), 11.90 (1H, brs), 13.15 (1H, brs).

実施例 311

3-{(2S, 4S)-4-[4-(5-カルバモイル-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジンの合成

(1) 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-カルボキシ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン [実施例 310 (1) の生成物] 1.06 g をテトラヒドロフラン 5 mL に溶解し、氷冷下トリエチルアミン 0.279 mL 及びクロロ炭酸イソブチル 0.263 mL を加え、室温で 30 分間攪拌した。反応液に 7 mol/L アンモニアーメタノール溶液 1 mL を加え、室温にて 15 時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-カルバモイル-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 3.45 mg を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 335 mg をジクロロメタン 0.5 mL 及びトリフルオロ酢酸 0.5 mL に溶解し、室温で 7.5 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより表題化合物 75 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.65-1.78 (1H, m), 1.95-2.47 (8H, m), 2.85-3.19 (8H, m), 3.62-3.75 (1H, m), 3.77-3.98 (2H, m), 4.47-4.67 (2H, m), 5.88 (1H, br s), 6.18 (1H, br s), 7.54 (1H, d, J=9.6 Hz), 7.87 (1H, dd, J=9.6, 1.5 Hz), 8.11 (1H, d, J=1.5 Hz).

実施例 312

3-((2S,4S)-4-{4-[5-(N-メチルカルバモイル)-2-ベンズオキサゾリル]ビペリジノ}-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジンの合成

(1) 実施例 310 (1) の生成物 1.06 g 及び 30% メチルアミン-エタノール溶液 1 mL を用い、実施例 311 (1) と同様の手法により 3-((2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{4-[5-(N-メチルカルバモイル)-2-ベンズオキサゾリル]ビペリジノ}-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン 0.725 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物 669 mg を用い、実施例 311 (2) と同様の手法により表題化合物 386 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ 1.62-1.78 (1H, m), 1.92-2.38 (8H, m), 2.87-3.20 (11H, m), 3.63-3.74 (1H, m), 3.75-3.97 (2H, m), 4.47-4.67 (2H, m), 6.35 (1H, br s), 7.51 (1H, d, J=8.5 Hz), 7.81 (1H, dd, J=8.5, 1.7 Hz), 8.04 (1H, d, J=1.7 Hz).

実施例 313

3-(2S,4S)-4-[4-[5-(N,N-ジメチルカルバモイル)-2-ベンズオキサゾリル]ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 実施例310(1)の生成物1.36g及びジメチルアミン塩酸塩0.244gをDMFに溶解し、トリエチルアミン0.42mL、HOBT0.457g及びEDCの塩酸塩0.572gを加え、室温にて1.5時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより3-(2S,4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-[5-(N,N-ジメチルカルバモイル)-2-ベンズオキサゾリル]ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル)-1,3-チアゾリジン0.786gを白色粉末として得た。

(2) 上記化合物760mgを用い、実施例167(2)と同様の手法により表題化合物634mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ 2.13-2.46(5H, m), 2.84-4.10(19H, m), 4.41-4.79(3H, m), 7.43(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz), 7.75-7.78(2H, m), 9.18(1H, brs), 10.63(1H, brs), 12.05(1H, brs).

実施例314

3-{(2S,4S)-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1,3-チアゾリジンの合成

(1) 実施例301(1)の生成物2.88g及び3-アミノ-4-シアノフェノール1.47gを用い、実施例301(2)と同様の手法により1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-シアノ-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジン2.43gを淡褐色粉末として得た。

(2) 上記化合物2.43gを用い、実施例301(3)と同様の手法により4-(5-シアノ-2-ベンズオキサゾリル)ピペリジン1.33gを茶褐色固体

として得た。

(3) 上記化合物 4.09 mg 及び参考例 1.2 の表題化合物 4.50 mg を用い、実施例 7.0 (1) と同様の手法により 3-[{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル}-4-[4-(5-シアノ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン 2.30 mg を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 2.26 mg を酢酸エチル 1 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル 1.1 mL を加え、室温下 18 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、酢酸エチルから結晶化することにより表題化合物 8.69 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.53-1.65 (1H, m), 1.73-1.90 (2H, m), 2.04-2.24 (4H, m), 2.27-2.37 (1H, m), 2.68-3.12 (8H, m), 3.60-3.98 (3H, m), 4.40-4.69 (2H, m), 7.84 (1H, dd, J=8.4, 1.4 Hz), 7.92 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.32 (1H, d, J=1.4 Hz).

実施例 3.1.5

3-[{(2S, 4S)-4-[4-(5-メトキシ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 実施例 3.0.1 (1) の生成物 5.11 g 及び 3-アミノ-4-メトキシフェノール 2.72 g を用い、実施例 3.0.1 (2) と同様の手法により 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-メトキシ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジン 4.35 g を橙色油状物として得た。

(2) 上記化合物 4.25 g を用い、実施例 3.0.1 (3) と同様の手法により 4-(5-メトキシ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジン 2.47 g を赤茶褐色

固体として得た。

(3) 上記化合物 0.767 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い、実施例 70 (1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-メトキシ-2-ベンズオキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン 1.38 g を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 1.37 g をエタノール 4 mL に溶解し、4.1 mol/L 塩酸-エタノール 6.5 mL を加え、室温下 16 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をエタノール 10 mL から結晶化することにより表題化合物 0.953 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.12-2.43 (5H, m), 2.90-4.07 (16H, m), 4.45-4.77 (3H, m), 6.97 (1H, dd, J=8.9, 2.5 Hz), 7.28 (1H, d, J=2.5 Hz), 7.60 (1H, d, J=8.9 Hz), 9.14 (1H, brs), 10.67 (1H, brs), 12.03 (1H, brs).

実施例 316

3-{(2S, 4S)-4-[4-(2-ベンゾチアゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル}-1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 実施例 301 (1) の生成物 5.74 g 及び 2-アミノチオフェノール 2.3 mL を用い、実施例 301 (2) と同様の手法により 4-(2-ベンゾチアゾリル)-1-ベンジルオキシカルボニルピペリジン 3.76 g を黄色固体として得た。

(2) 上記化合物 9.86 mg 及びチオアニソール 1.0 mL をトリフルオロ酢酸 1.0 mL に溶解し、室温下 11 時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 4-(2-ベンゾチアゾリル) ピペリジン 0.299 g を白色固体として得た。

(3) 上記化合物 2.97 mg 及び参考例 12 の表題化合物 4.09 mg を用い、実

施例 70 (1) と同様の手法により $3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [4 - (2 - ベンゾチアゾリル) ピペリジノ] - 1 - tert - プトキシカルボニル - 2 - ピロリジニルカルボニル \} - 1$, 3-チアゾリジン 625 mg を白色固体として得た:
 1H -NMR (CDCl₃) δ 1.41 (4.5H, s), 1.46 (4.5H, s), 1.82-2.06 (3H, m), 2.14-2.32 (4H, m), 2.39-2.52 (1H, m), 2.78-3.21 (6H, m), 3.32 (1H, t, J=10.0 Hz), 3.63-4.12 (3H, m), 4.37-4.79 (3H, m), 7.35 (1H, t, J=7.8 Hz), 7.46 (1H, t, J=7.8 Hz), 7.86 (1H, d, J=7.8 Hz), 7.97 (1H, d, J=7.8 Hz)。

(4) 上記化合物 621 mg を 1.1 mol/L 塩酸-メタノール 6 mL に溶解し、室温下 2 日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣をエタノール 6 mL から結晶化することにより表題化合物 423 mg を白色粉末として得た。

1H -NMR (DMSO-d₆) δ 2.16-2.46 (5H, m), 2.94-3.36 (5H, m), 3.40-4.08 (8H, m), 4.47-4.78 (3H, m), 7.44 (1H, t, J=7.8 Hz), 7.52 (1H, t, J=7.8 Hz), 7.99 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.11 (1H, d, J=7.8 Hz), 9.13 (1H, brs), 10.82 (1H, brs), 12.14 (1H, brs)。

実施例 317

$3 - \{ (2S, 4S) - 4 - [4 - (5 - トリフォルオロメチル - 2 - ベンゾチアゾリル) ピペリジノ] - 2 - ピロリジニルカルボニル \} - 1$, 3-チアゾリジンの合成

(1) 実施例 301 (1) の生成物 2.96 g、2-アミノ-4-トリフルオロメチルチオフェノール塩酸塩 2.99 g 及びトリエチルアミン 1.8 mL をエタノール 60 mL に溶解し、4 時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に 0.5 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を 0.5 mol/L 塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水

で順次洗浄し、乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-トリフルオロメチル-2-ベンゾチアゾリル) ピペリジン 1.75 g を淡黄色油状物として得た。

(2) 上記化合物 1.74 g を 30% 臭化水素-酢酸溶液 8 mL に溶解し、室温下 1 時間攪拌した。反応液にジエチルエーテル 10 mL を加え、析出した固体を濾取した。析出した固体に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮することにより 4-(5-トリフルオロメチル-2-ベンゾチアゾリル) ピペリジン 0.943 g を淡黄色固体として得た。

(3) 上記化合物 0.923 g 及び参考例 12 の表題化合物 0.901 g を用い、実施例 70(1) と同様の手法により 3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(5-トリフルオロメチル-2-ベンゾチアゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン 1.60 g を白色固体として得た。

(4) 上記化合物 1.60 g を 4.1 mol/L 塩酸-エタノール 7 mL に溶解し、室温下 2 日間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧下で濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、ジエチルエーテルから結晶化することにより表題化合物 0.848 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.52-1.65 (1H, m), 1.72-1.88 (2H, m), 2.04-2.20 (4H, m), 2.22-2.33 (1H, m), 2.67-3.23 (8H, m), 3.58-3.92 (3H, m), 4.40-4.70 (2H, m), 7.74 (1H, dd, J=8.4, 1.5 Hz), 8.31 (1H, d, J=1.5 Hz), 8.34 (1H, d, J=8.4 Hz).

実施例 318

3-{(2S, 4S)-4-[4-(6-フルオロ-3-ベンズ[d]イソキサ

ゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・2 塩酸塩の合成

(1) 4-(6-フルオロー-3-ベンズ[d]イソキサゾリル) ピペリジン0.54 g 及び参考例12の表題化合物0.614 g を用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-[4-(6-フルオロー-3-ベンズ[d]イソキサゾリル) ピペリジノ]-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン1.01 g を白色粉末として得た。

(2) 上記化合物1.00 g を用い、実施例133(2)と同様の手法により表題化合物0.38 g を白色粉末として得た。

¹H-NMR (500 MHz, DMSO-d₆) δ 2.05-2.46 (5H, m), 2.92-4.20 (13H, m), 4.49-4.73 (3H, m), 7.32-7.36 (1H, m), 7.72-7.74 (1H, m), 8.20 (1H, brs), 9.10 (1H, brs), 10.60 (1H, brs), 12.22 (1H, brs).

実施例319

3-{(2S, 4S)-4-{2-[{(5-シアノ-2-ピリジル) アミノ]エチル} アミノ-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン・3 塩酸塩の合成

(1) N-(5-シアノ-2-ピリジル) エチレンジアミン0.656 g 及び参考例12の表題化合物1.20 g を用い、実施例70(1)と同様の手法により3-{(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{2-[{(5-シアノ-2-ピリジル) アミノ]エチル} アミノ-2-ピロリジニルカルボニル} -1, 3-チアゾリジン1.46 g を白色固体として得た。

(2) 上記化合物656 mg を酢酸エチル4 mL に溶解し、4 mol/L 塩酸-酢酸エチル4 mL を加え、室温下12時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物666 mg を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 2.03-2.19 (1H, m), 2.87

-2.98 (1H, m), 3.06 (1H, t, J=6.5Hz), 3.10-3.25 (3H, m), 3.45-4.10 (7H, m), 4.47-4.74 (3H, m), 6.67 (1H, d, J=8.9Hz), 7.76 (1H, dd, J=8.9, 2.2Hz), 8.03 (1H, brs), 8.46 (1H, d, J=2.2Hz), 8.96 (1H, brs), 9.96 (2H, brs), 10.64 (1H, brs).

実施例320

3-[(2S, 4S)-4-(N-アセチル-N-{2-[(5-シアノ-2-ピリジル) アミノ]エチル} アミノ)-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン・2塩酸塩の合成

(1) 3-[(2S, 4S)-1-tert-ブトキシカルボニル-4-{2-[(5-シアノ-2-ピリジル) アミノ]エチル} アミノ-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン [実施例319(1)の生成物] 800mgとトリエチルアミン0.42mLをジクロロメタン20mLに溶解し、氷冷下塩化アセチル0.18mLを加え、室温下で5時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、減圧下で濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製することにより3-[(2S, 4S)-4-(N-アセチル-N-{2-[(5-シアノ-2-ピリジル) アミノ]エチル} アミノ)-1-tert-ブトキシカルボニル-2-ピロリジニルカルボニル]-1, 3-チアゾリジン786mgを白色固体として得た。

(2) 上記化合物380mgを酢酸エチル3mLに溶解し、4mol/L塩酸-酢酸エチル1mLを加え、室温下3時間攪拌した。析出した固体を濾取することにより表題化合物314mgを白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 1.95-2.10 (4H, m), 2.62-2.80 (1H, m), 3.00-3.90 (11H, m), 4.28-4.77 (4H, m), 6.64 (1H, d, J=8.8Hz), 7.73 (1H, dd, J=8.8, 2.2Hz), 7.95 (1H, brs), 8.35 (1H,

, b r s) , 8. 4 2 (1 H, d, J = 2. 2 H z) , 9. 9 6 (1 H, b r s
).

なお、上記実施例で得られた化合物の構造を表 1 ~ 4 0 にまとめて示す。

表 1

実施例番号				
	X	Y	Z	塩
1		CH ₂	CN	CF ₃ CO ₂ H
2		CH ₂	CN	HCl
3		CH ₂	CN	2HCl
4		CH ₂	CN	CF ₃ CO ₂ H
5		CH ₂	CN	HCl
6		CH ₂	CN	HCl
7		CH ₂	CN	HCl
8		CH ₂	CN	HCl
9		CH ₂	CN	HCl
10		CH ₂	CN	HCl
11		CH ₂	CN	HCl

表2

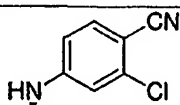
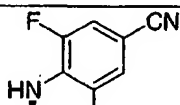
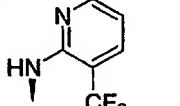
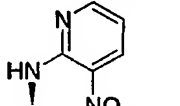
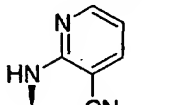
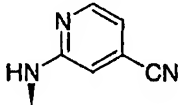
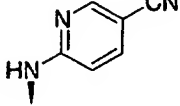
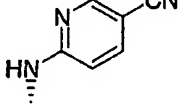
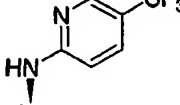
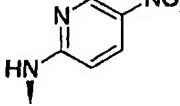
実施例番号	X	Y	Z	塩	
1 2		CH ₂	CN	HCl	
1 3		CH ₂	CN	HCl	
1 4		CH ₂	CN	CF ₃ CO ₂ H	
1 5		CH ₂	CN	CF ₃ CO ₂ H	
1 6		CH ₂	CN	HCl	
1 7		CH ₂	CN	CF ₃ CO ₂ H	
1 8		CH ₂	CN	2HCl	
1 9		CH ₂	CN	2HCl	
2 0		CH ₂	CN	2CF ₃ CO ₂ H	
2 1		CH ₂	CN	2HCl	

表3

実施例番号	X	Y	Z	塩	
2 2		CH ₂	CN	CF ₃ CO ₂ H	
2 3		CH ₂	CN	HCl	
2 4		CH ₂	CN	HCl	
2 5		CH ₂	CN	HCl	
2 6		CH ₂	CN	HCl	
2 7		CH ₂	CN	HCl	
2 8		CH ₂	CN	2HCl	
2 9		CH ₂	CN	2HCl	
3 0		CH ₂	CN	2HCl	
3 1		CH ₂	CN	2HCl	
3 2		CH ₂	CN	2HCl	

表 4

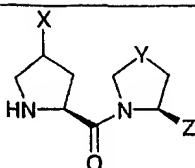
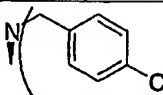
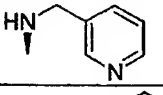
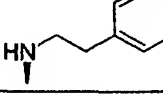
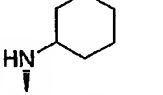
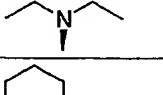
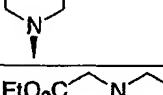
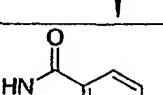
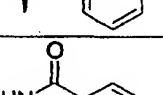
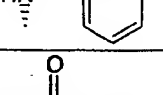
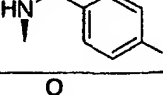
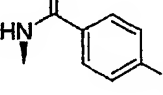
実施例番号				
	X	Y	Z	塩
3 3		CH ₂	CN	2HCl
3 4		CH ₂	CN	3CF ₃ CO ₂ H
3 5		CH ₂	CN	2CF ₃ CO ₂ H
3 6		CH ₂	CN	2HCl
3 7		CH ₂	CN	2HCl
3 8		CH ₂	CN	2HCl
3 9		CH ₂	CN	2HCl
4 0		CH ₂	CN	HCl
4 1		CH ₂	CN	HCl
4 2		CH ₂	CN	HCl
4 3		CH ₂	CN	HCl

表5

実施例番号	X	Y	Z	塩	
4 4		CH ₂	CN	HCl	
4 5		CH ₂	CN	2CF ₃ CO ₂ H	
4 6		CH ₂	CN	2CF ₃ CO ₂ H	
4 7		CH ₂	CN	2HCl	
4 8		CH ₂	CN	CF ₃ CO ₂ H	
4 9		CH ₂	CN	2HCl	
5 0		CH ₂	CN	2HCl	
5 1		CH ₂	CN	2HCl	
5 2		CH ₂	CN	2HCl	
5 3		S	H	2HCl	

表 6

実施例番号	X	Y	Z	塩	
5 4		S	H	HCl	
5 5		S	H	HCl	
5 6		S	H	HCl	
5 7		S	H	HCl	
5 8		S	H	2HCl	
5 9		S	H	HCl	
6 0		S	H	HCl	
6 1		S	H	HCl	
6 2		S	H	2HCl	
6 3		S	H	2HCl	
6 4		S	H	2HCl	

表7

実施例番号	X	Y	Z	塩	
65		S	H	3HCl	
66		S	H	-	
67		S	H	-	
68		S	H	2HCl	
69		S	H	HCl	
70		S	H	2HCl	
71		S	H	2HCl	
72		S	H	HCl	
73		S	H	2HCl	

表 8

実施例番号				塩
	X	Y	Z	
74		S	H	2HCl
75		S	H	2HCl
76		S	H	HCl
77		S	H	HCl
78		S	H	2HCl
79		S	H	2HCl
80		S	H	2HCl
81		S	H	3HCl
82		S	H	HCl
83		S	H	HCl
84		S	H	2HCl

表9

実施例番号	X	Y	Z	塩	
85		CH ₂	H	2HCl	
86		S	H	HCl	
87		S	H	2HCl	
88		S	H	2HCl	
89		S	H	2HCl	
90		S	H	2HCl	
91		S	H	2HCl	
92		S	H	2HCl	
93		S	H	HCl	
94		S	H	HCl	

表10

実施例番号	X	Y	Z	塩
95		S	H	HCl
96		S	H	$2\text{CF}_3\text{CO}_2\text{H}$
97		S	H	2HCl
98		S	H	HCl
99		S	H	2HCl
100		S	H	2HCl
101		S	H	2HCl
102		S	H	2HCl
103		S	H	$\text{CF}_3\text{CO}_2\text{H}$
104		S	H	2HCl
105		S	H	2HCl

表11

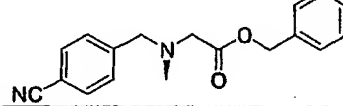
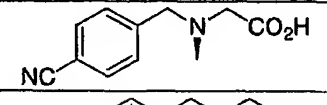
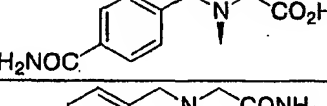
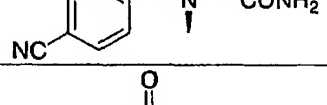
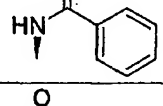
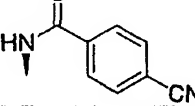
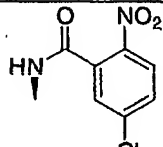
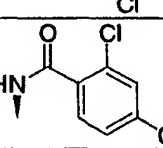
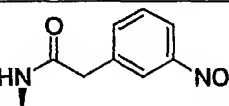
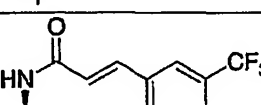
実施例番号	X	Y	Z	塩	
106		S	H	2HCl	
107		S	H	2CF3CO2H	
108		S	H	2CF3CO2H	
109		S	H	2HCl	
110		S	H	-	
111		S	H	HCl	
112		S	H	HCl	
113		S	H	HCl	
114		S	H	HCl	
115		S	H	HCl	

表1 2

実施例番号	X	Y	Z	塩	
116		S	H	HCl	
117		S	H	HCl	
118		S	H	CF3CO2H	
119		S	H	CF3CO2H	
120		S	H	CF3CO2H	
121		S	H		
122		S	H	HCl	
123		S	H	HCl	
124		S	H	HCl	
125		S	H	2HCl	

表13

実施例番号				塩
	X	Y	Z	
126		S	H	2HCl
127		S	H	2HCl
128		S	H	3HCl
129		S	H	$2\text{CF}_3\text{CO}_2\text{H}$
130		S	H	2HCl
131		S	H	2HCl
132		S	H	2HCl
133		S	H	2HCl
134		S	H	2HCl

表 1 4

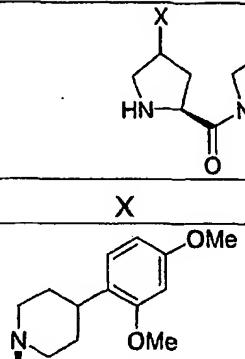
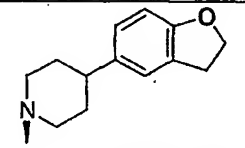
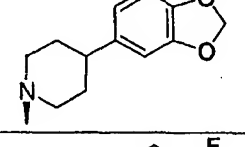
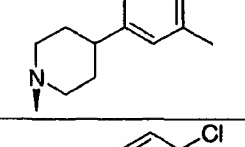
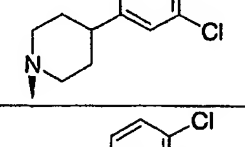
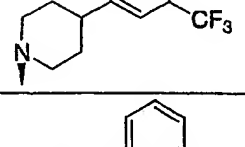
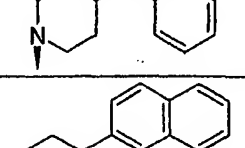
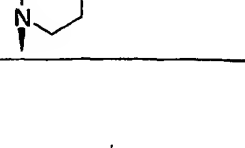
実施例番号	X	Y	Z	塩
135		S	H	2HCl
136		S	H	2HCl
137		S	H	2HCl
138		S	H	2HCl
139		S	H	2HCl
140		S	H	2HCl
141		S	H	2HCl
142		S	H	2HCl

表15

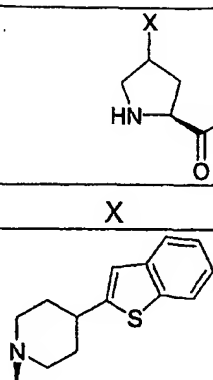
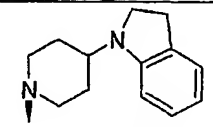
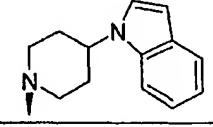
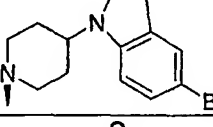
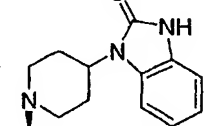
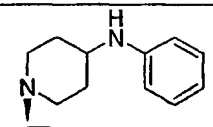
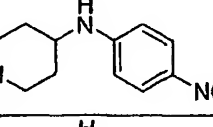
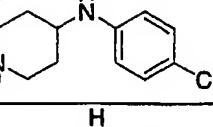
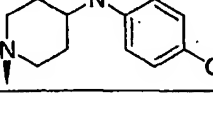
実施例番号	X	Y	Z	塩	
143		S	H	2HCl	
144		S	H	3HCl	
145		S	H	2HCl	
146		S	H	3HCl	
147		S	H	2HCl	
148		S	H	3HCl	
149		S	H	3HCl	
150		S	H	3HCl	
151		S	H	3HCl	

表16

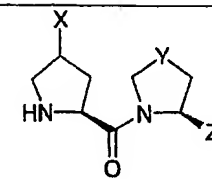
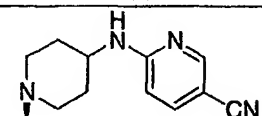
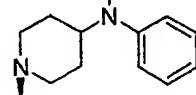
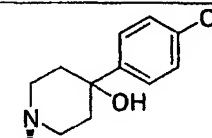
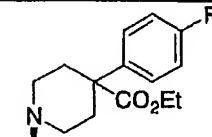
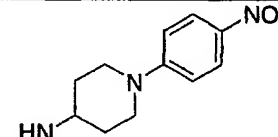
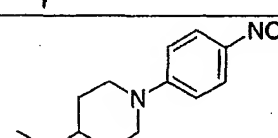
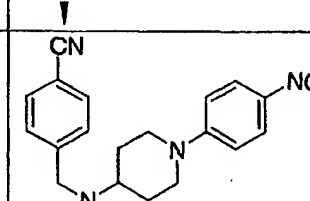
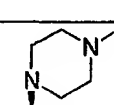
実施例番号				
	X	Y	Z	塩
152		S	H	3HCl
153		S	H	3HCl
154		S	H	2CF3CO2H
155		S	H	2HCl
156		S	H	3HCl
157		S	H	2HCl
158		S	H	2HCl
159		S	H	3HCl

表 17

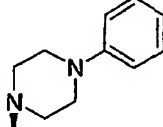
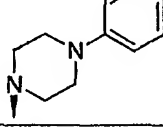
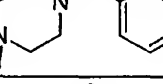
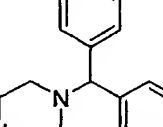
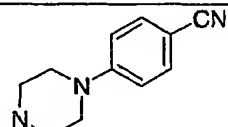
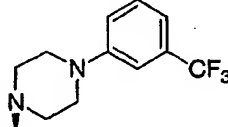
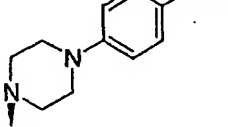
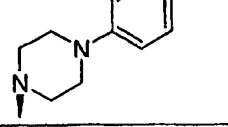
実施例番号	X	Y	Z	塩	
160		S	H	3HCl	
161		CH ₂	H	3HCl	
162		S	H	3HCl	
163		S	H	3HCl	
164		S	H	3HCl	
165		S	H	3HCl	
166		S	H	3HCl	
167		S	H	3HCl	

表18

実施例番号					塩
	X	Y	Z		
168		S	H		2HCl
169		S	H		3HCl
170		S	H		3HCl
171		S	H		2HCl
172		S	H		3HCl
173		S	H		3HCl
174		S	H		3HCl
175		S	H		3HCl

表 19

実施例番号				塩
	X	Y	Z	
176		S	H	3HCl
177		S	H	3HCl
178		S	H	2HCl
179		S	H	3HCl
180		S	H	3HCl
181		S	H	3HCl
182		CH ₂	H	3HCl

表 20

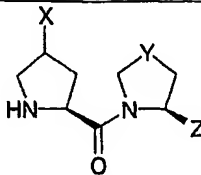
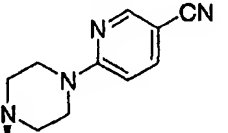
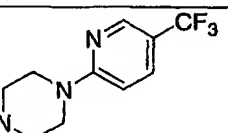
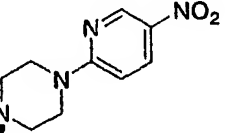
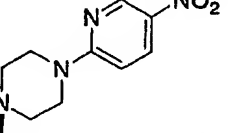
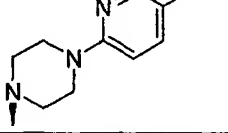
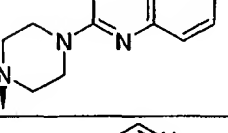
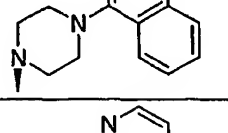
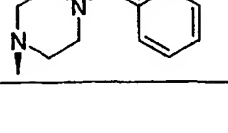
実施例番号				塩
	X	Y	Z	
183		S	H	3HCl
184		S	H	2HCl
185		S	H	2HCl
186		CH ₂	H	3HCl
187		S	H	3HCl
188		S	H	3HCl
189		S	H	3HCl
190		S	H	3HCl

表 2 1

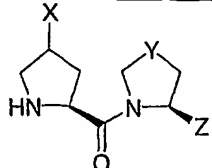
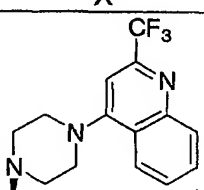
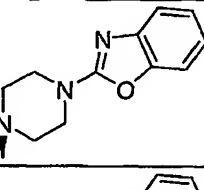
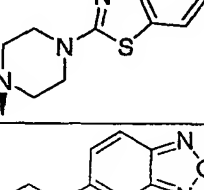
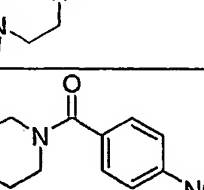
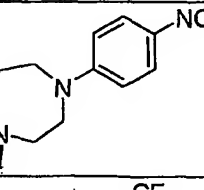
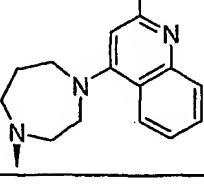
実施例番号				
	X	Y	Z	塩
191		S	H	2HC
192		S	H	3HCl
193		S	H	3HCl
194		S	H	2HC
195		S	H	2HC
196		S	H	2HCl
197		S	H	3HCl

表 2 2

実施例番号				
	X	Y	Z	塩
198		S	H	3HCl
199		S	H	2HCl
200		S	H	2HCl
201		S	H	2HCl
202		S	H	2HCl
203		S	H	2HCl
204		S	H	2HCl
205		S	H	3HCl

表 2 3

実施例番号				
	X	Y	Z	塩
206		S	H	4HCl
207		S	H	2HCl
208		S	H	3HCl
209		S	H	3HCl
210		S	H	3HCl
211		S	H	3HCl
212		S	H	3HCl

表 2 4

実施例番号	X	Y	Z	塩
213		S	H	3HCl
214		S	H	3HCl
215		S	H	3HCl
216		S	H	3HCl
217		S	H	3HCl
218		S	H	3HCl
219		S	H	3HCl

表 2 5

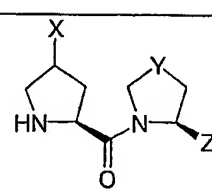
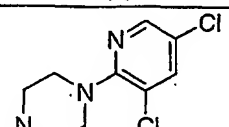
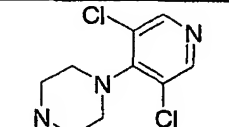
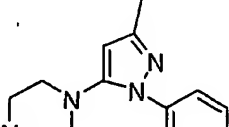
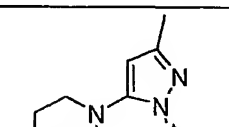
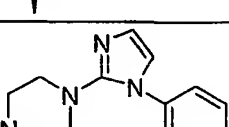
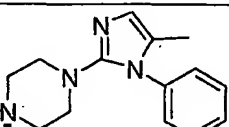
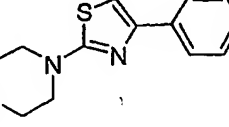
実施例番号				
	X	Y	Z	塩
220		S	H	3HCl
221		S	H	3HCl
222		S	H	3HCl
223		S	H	3HCl
224		S	H	3HCl
225		S	H	3HCl
226		S	H	3HCl

表 2 6

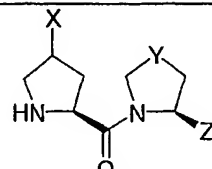
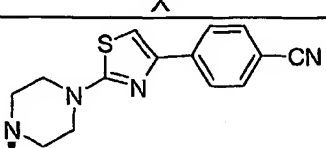
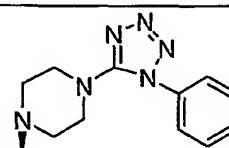
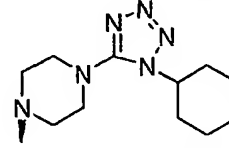
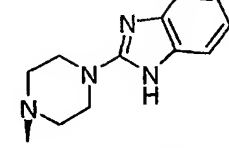
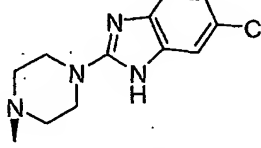
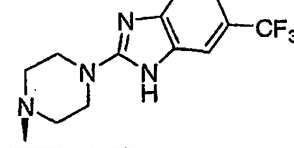
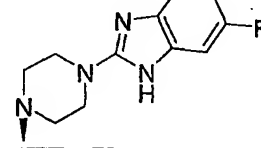
実施例番号					塩
	X	Y	Z		
227		S	H		3HCl
228		S	H		3HCl
229		S	H		3HCl
230		S	H		2HCl
231		S	H		3HCl
232		S	H		3HBr
233		S	H		3HBr

表 2 7

実施例番号				
	X	Y	Z	塩
234		S	H	3HBr
235		S	H	3HCl
236		S	H	3HCl
237		S	H	3HCl
238		S	H	3HCl
239		S	H	2HCl

表 2 8

実施例番号	X	Y	Z	塩
240		S	H	2HCl
241		S	H	2HCl
242		S	H	2HCl
243		S	H	3HCl
244		S	H	3HCl
245		S	H	2HCl

表 2 9

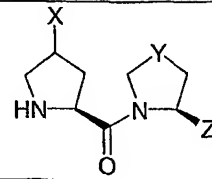
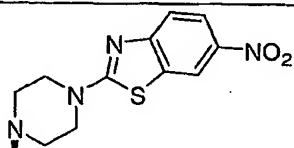
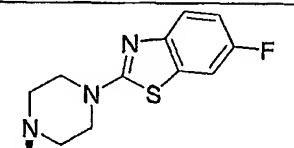
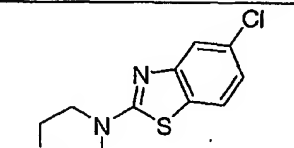
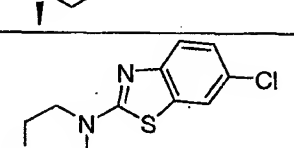
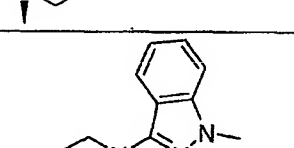
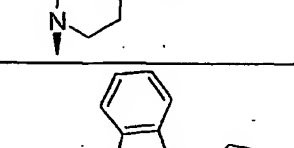
実施例番号				
	X	Y	Z	塩
246		S	H	2HCl
247		S	H	2HCl
248		S	H	3HCl
249		S	H	3HCl
250		S	H	3HCl
251		S	H	3HCl

表 3·0

実施例番号				
	X	Y	Z	塩
252		S	H	3HCl
253		S	H	3HCl
254		S	H	3HCl
255		S	H	1.5(CO2H)2
256		S	H	3HCl
257		S	H	3HCl
258		S	H	3HCl

表 3 1

実施例番号				
	X	Y	Z	塩
259		S	H	3HCl
260		S	H	2HCl
261		S	H	2HCl
262		S	H	3HCl
263		S	H	3HCl
264		S	H	3HCl

表 3 2

実施例番号				
	X	Y	Z	塩
265		S	H	3HCl
266		S	H	3HCl
267		S	H	3HCl
268		S	H	3HCl
269		S	H	2HCl
270		S	H	2HCl

表 3 3

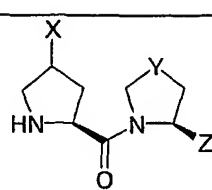
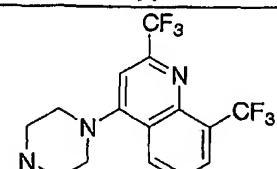
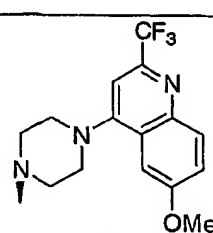
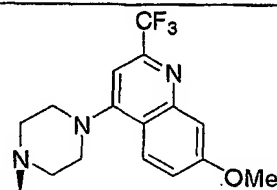
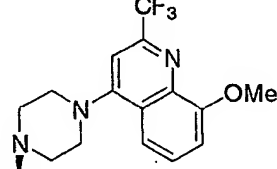
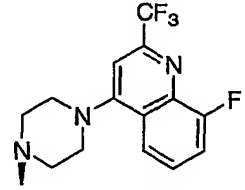
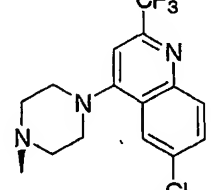
実施例番号				
	X	Y	Z	塩
271		S	H	2HCl
272		S	H	3HCl
273		S	H	2HCl
274		S	H	2HCl
275		S	H	2HCl
276		S	H	2HCl

表 3 4

実施例番号				
	X	Y	Z	塩
277		S	H	2HCl
278		S	H	3HCl
279		S	H	3HCl
280		S	H	3HCl
281		S	H	3HCl
282		S	H	-

表 3 5

実施例番号				
	X	Y	Z	塩
283		S	H	3HCl
284		S	H	2HCl
285		S	H	2HCl
286		S	H	2HCl
287		S	H	2HCl
288		S	H	2HCl
289		S	H	2HCl

表 3 6

実施例番号				
	X	Y	Z	塩
290		S	H	2HCl
291		S	H	3HCl
292		S	H	3HCl
293		S	H	2HCl
294		S	H	2HCl
295		S	H	2HCl

表 3 7

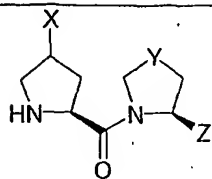
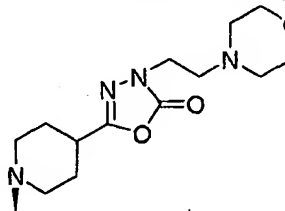
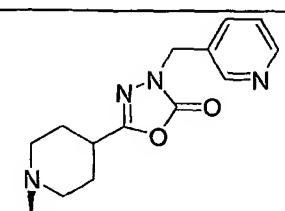
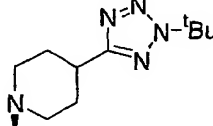
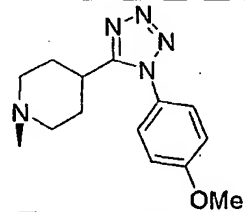
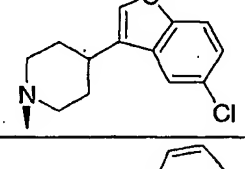
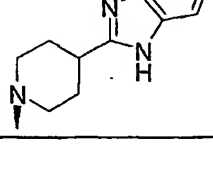
実施例番号				
	X	Y	Z	塩
296		S	H	3HCl
297		S	H	3HCl
298		S	H	2HCl
299		S	H	2HCl
300		S	H	2HCl
301		S	H	3HCl

表 3 8

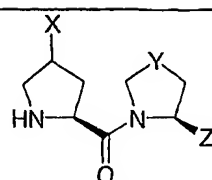
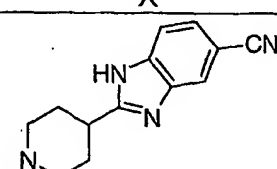
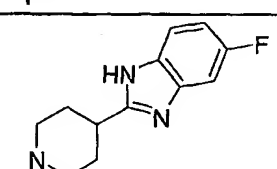
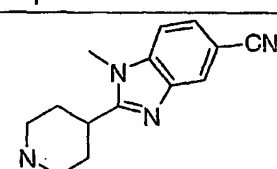
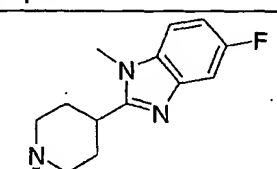
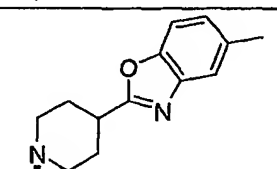
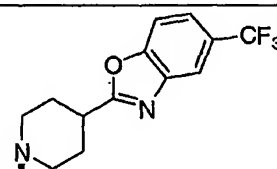
実施例番号				
	X	Y	Z	塩
302		S	H	3HCl
303		S	H	3HCl
304		S	H	3HCl
305		S	H	3HCl
306		S	H	-
307		S	H	-

表 3 9

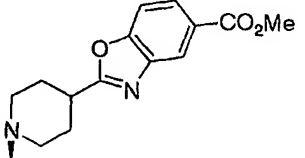
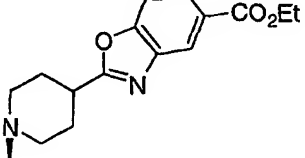
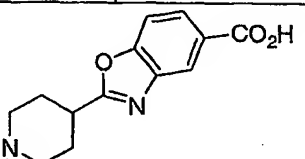
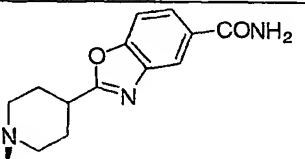
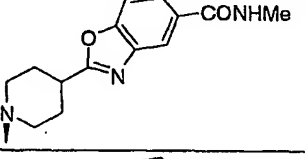
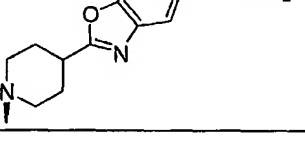
実施例番号	X	Y	Z	塩	
308		S	H		
309		S	H		
310		S	H	2HCl	
311		S	H		
312		S	H		
313		S	H	2HCl	

表 4 0

実施例番号				塩
	X	Y	Z	
314		S	H	-
315		S	H	2HCl
316		S	H	2HCl
317		S	H	-
318		S	H	2HCl
319		S	H	3HCl
320		S	H	2HCl

本発明の化合物は以下に示す実験例1により、強力なDPP-IV阻害活性を示した。

実験例1（血漿DPP-IV阻害活性）

蛍光アッセイ法により、ヒト及びラットの血漿DPP-IV阻害活性を測定した。DPP-IV特異的な蛍光基質としてGly-Pro-MCA（ペプチド研）を用い、種々濃度の被験物質を含む下記組成の反応液を室温で60分間インキュベーションし、計測（SPECTRA FLUOR、TECAN社）される蛍光強度（Excitation 360 nm/Emission 465 nm）をDPP-IV活性とした。

ラットあるいはヒト血漿（10倍希釈液）	20 μL／ウェル
蛍光基質（100 μmol/L）	20 μL／ウェル
被験物質	20 μL／ウェル
<u>緩衝液（0.003% Brij-35含有PBS）</u>	<u>140 μL／ウェル</u>
全量	200 μL／ウェル

溶媒添加群に対する阻害率を算出し、IC₅₀値をロジスティック解析により求めた。

以上 の方法により求めた本発明の血漿DPP-IV阻害活性のIC₅₀値を下表に示す。

実施例化合物番号	ヒト血漿DPP-IV 阻害活性 IC ₅₀ (nM)	ラット血漿DPP-IV 阻害活性 IC ₅₀ (nM)
5	0.18	0.17
12	0.13	0.15
20	0.54	0.41
24	0.51	0.64
29	0.30	0.22
39	1.1	0.55

8 8	4 . 8	6 . 1
9 9	6 . 8	9 . 4
1 4 3	1 . 5	2 . 1
1 8 6	3 . 7	4 . 2
1 8 9	0 . 9 5	1 . 0
2 1 2	0 . 4 5	0 . 7 5
2 4 2	0 . 3 3	0 . 3 4
2 7 9	0 . 7 3	0 . 7 9
2 9 6	1 . 1	1 . 9
3 0 3	0 . 6 1	1 . 1

なお、以下に示すように、特表平9-509921号公報の化合物及びWO99/61431公報の化合物の血漿DPP-IV阻害活性は十分ではない。

公知化合物	ヒト血漿DPP-IV 阻害活性 IC ₅₀ (nM)	
(S)-2-シアノ-1-L-プロリルピロリジン ・塩酸塩	2 . 9	
3-L-プロリル-1, 3-チアゾリジン		5 3 8

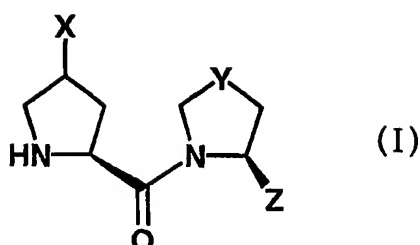
産業上の利用可能性

以上の実験例及び各種の薬理実験から、本発明化合物は、強力なDPP-IV阻害活性を示し、糖尿病の予防、治療、又は、肥満の予防、治療に有用であるほか、HIV感染、癌転移、皮膚病、前立腺肥大症、歯根膜炎又は自己免疫疾患の予防、治療等に有用である。

本発明は、日本で出願された特願2000-243217及び特願2000-400296を基礎としており、その内容は本明細書に全て包含されるものである。

請求の範囲

1. 一般式 (I)



〔式中、Xは $-NR^1R^2$ （ R^1 、 R^2 は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、又は互いに結合して1～2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよく、また、このスピロサイクルはスピロ環でもよい。）、 $-NR^3COR^4$ （ R^3 、 R^4 は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。）、 $-NR^5CONR^6R^7$ または $-NR^5CH_2NR^6R^7$ （ R^5 、 R^6 、 R^7 は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、アシル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、又は R^6 、 R^7 は互いに結合して1～2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。）、 $-NR^8SO_2R^9$ （ R^8 、 R^9 は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。）、 $-OR^{10}$ 又は $-OCOR^{11}$ （ R^{10} 、 R^{11} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロア

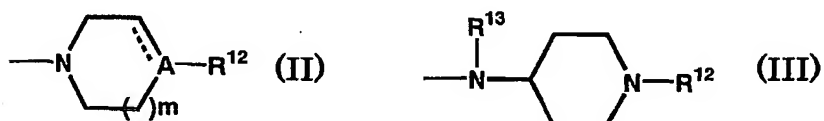
ルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。) を示し、

YはCH₂、CH-OH、S、S=O又はSO₂を示し、

Zは水素原子又はシアノを示す。

なお、上記基のうち、アルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル及びヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。】で示されるL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

2. 一般式 (I) の X が下式



〔式中、

は単結合又は二重結合を示し、

R^{12} はアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、 $-NR^{14}R^{15}$ 、 $-OR^{16}$ 、 $-COR^{17}$ 、 $-CO_2R^{18}$ 、 $-CONR^{19}R^{20}$ 又は $-SO_2R^{21}$ (R^{14} 、 R^{15} 、 R^{16} 、 R^{17} 、 R^{18} 、 R^{19} 、 R^{20} 及び R^{21} は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル又はハロアルキルを示すか、又は R^{14} と R^{15} 、 R^{19} と R^{20} はそれ互いに結合して1～2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。) を示し、

R^{13} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示し、

mは1又は2を示し、

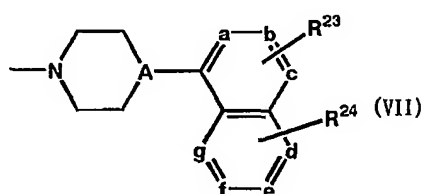
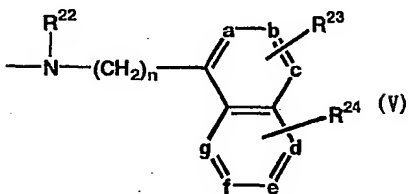
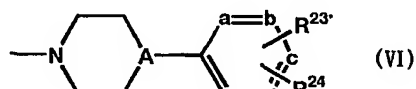
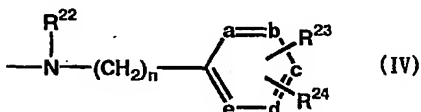
Aは炭素原子又は窒素原子を示す。

ただし、i) Aが炭素原子を示す場合、Aは水酸基、カルボキシル又はアルコキシカルボニルで置換されていても良い。また、ii) Aが窒素原子を示す場合、

は単結合を示す。

なお、上記基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル及びヘテロサイクルはそれぞれ置換基を有していてもよい。]から選ばれる置換基である請求項1に記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

3. 一般式(I)のXが下式



[式中、R²²は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示し、

R²³、R²⁴は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、ハロゲン、ハロアルキル、シアノ、ニトロ、-NR²⁵R²⁶、-NH₂SO₂R²⁷、-OR²⁸、-COOR²⁹、-CONHSO₂R³⁰、-SO₂OR³¹、-SO₂R³²又は-CO NR³³R³⁴ (R²⁵、R²⁶、R²⁷、R²⁸、R²⁹、R³⁰、R³¹、R³²、R³³及びR³⁴は、同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、ア

ルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル又はハロアルキルを示すか、又は R^{25} と R^{26} 、 R^{33} と R^{34} はそれぞれ互いに結合して 1 ~ 2 個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよいヘテロサイクルを形成してもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。) を示し、

a、b、c、d、e、f、g は全て炭素原子であるか、又は、いずれか 1 つ又は 2 つが窒素原子で残りが炭素原子を示し、

n は 0、1、2 又は 3 を示し、

A は炭素原子又は窒素原子を示す。

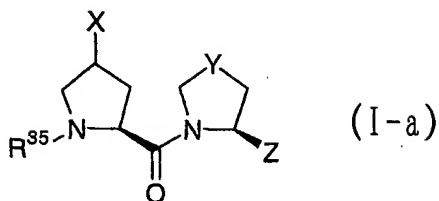
ただし、A が炭素原子を示す場合、A は水酸基、カルボキシル又はアルコキシカルボニルで置換されていても良い。

なお、上記基のうち、アルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、ヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。) から選ばれる置換基で示される請求項 1 又は 2 のいずれかに記載の L-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

4. 一般式 (I) において X の結合している不斉炭素が S 配置で表され、X が式 (V I) 又は (V I I) の基であり、 R^{23} 、 R^{24} がそれぞれ同一又は異なってニトロ、シアノ、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルオキシ、ハロゲン又はハロアルキルであり、Y が硫黄原子であり、Z が水素原子である請求項 1 から 3 のいずれかに記載の L-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

5. 一般式 (I) において X が水酸基、置換基を有していてもよいフェニルアミノ、置換基を有していてもよい 2-ピリジルアミノ、置換基を有していてもよい 3-ピリダジニルアミノ、置換基を有していてもよい 2-ピリミジニルアミノであり、X の結合している不斉炭素が S 配置で表される請求項 1 に記載の L-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩。

6. 一般式 (I-a)

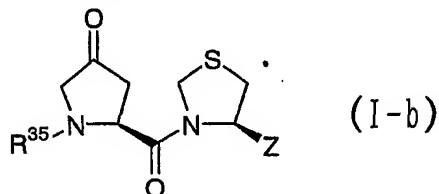


(式中、Xは $-NR^1R^2$ (R^1 、 R^2 は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、又は互いに結合してヘテロサイクルを形成してもよく、1～2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよく、またこのヘテロサイクルはスピロ環でもよい。)、 $-NR^3COR^4$ (R^3 、 R^4 は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)、 $-NR^5CONR^6R^7$ または $-NR^5CH_2C(H_2NR^6R^7)$ (R^5 、 R^6 、 R^7 は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、アシル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示すか、又は R^6 、 R^7 は互いに結合してヘテロサイクルを形成してもよく、1～2個の窒素原子又は酸素原子をそれぞれ含んでいてもよく、さらに、このヘテロサイクルに置換基を有していてもよい芳香環が縮合していてもよい。)、又は $-NR^8S$ O_2R^9 (R^8 、 R^9 は同一又は異なっていてもよく、それぞれ独立して水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)を示し、Yは CH_2 、 $CH-OH$ 、S、 $S=O$ 又は SO_2 を示し、Zは水素原子又はシアノを示し、 R^{35} は $-COR^{41}$ (R^{41} は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)又は $-COOR^{42}$ (R^{42} はアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。)を示す。なお、上記基のうち、アルキル、シク

ロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、アリールアルケニル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、ヘテロサイクルは、それぞれ置換基を有していてもよい。】

で表される化合物。

7. 一般式 (I - b)



〔式中、Zは水素原子又はシアノを示し、R³⁵は-COR⁴¹（R⁴¹は水素原子、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。）又は-COOR⁴²（R⁴²はアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール又はヘテロアリールアルキルを示す。）を示す。なお、上記基のうち、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキルは、それぞれ置換基を有していてもよい。〕で表される化合物。

8. 請求項1～5のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩と薬理学上許容しうる担体とを含有する医薬組成物。

9. 請求項1～5のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩を有効成分とするDPP-IV阻害薬。

10. 請求項1～5のいずれかに記載のL-プロリン誘導体又はその医薬上許容される塩を有効成分とするDPP-IVが関与する疾患の治療剤。

11. 前記疾患が糖尿病、肥満、HIV感染、癌転移、皮膚病、前立腺肥大症、歯根膜炎又は自己免疫疾患によるものである請求項10に記載の治療剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/06906

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl' C07D207/16, C07D401/14, C07D417/14, C07D498/04, C07D487/04,
A61K31/401, 454, 4439, 427, 4709, 5377, 438, 496, 506, 517, 5025, 551,
A61P43/00, 3/10, 3/04, 31/18, 35/04, 17/00, 13/08, 1/02, 37/06

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl' C07D207/16, C07D401/14, C07D417/14, C07D498/04, C07D487/04,
A61K31/401, 454, 4439, 427, 4709, 5377, 438, 496, 506, 517, 5025, 551,
A61P43/00, 3/10, 3/04, 31/18, 35/04, 17/00, 13/08, 1/02, 37/06

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
CA (STN), REGISTRY (STN), WPIDS (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 99/61431 A (Probiotdrug Gesellschaft für Arzneimittelforschung mbH), 02 December, 1999 (02.12.99), the whole document & EP 1082314 A	1-11

Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

* Special categories of cited documents:	
"A"	document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
"E"	earlier document but published on or after the international filing date
"L"	document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
"O"	document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
"P"	document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed
"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"X"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"Y"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"&"	document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search 03 September, 2001 (03.09.01)	Date of mailing of the international search report 18 September, 2001 (18.09.01)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int c17 C07D207/16, C07D401/14, C07D417/14, C07D498/04, C07D487/04, A61K31/401, 454, 4439, 427, 4709, 5377, 438, 496, 506, 517, 5025, 551, A61P43/00, 3/10, 3/04, 31/18, 35/04, 17/00, 13/08, 1/02, 37/06

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int c17 C07D207/16, C07D401/14, C07D417/14, C07D498/04, C07D487/04, A61K31/401, 454, 4439, 427, 4709, 5377, 438, 496, 506, 517, 5025, 551, A61P43/00, 3/10, 3/04, 31/18, 35/04, 17/00, 13/08, 1/02, 37/06

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CA(STN), REGISTRY(STN), WPIDS(STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリーエ	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 99/61431 A (ア・ハイドロラック ケセルシャフト) 2. 12 月. 1999 (02. 12. 99) 文献全体 & EP 108 2314 A	1-11

 C欄の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリ

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す)

「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 03.09.01	国際調査報告の発送日 18.09.01
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 内藤 伸一 電話番号 03-3581-1101 内線 3492  4P 8615